

/H = Help

/L = Logoff

/NOMENU = Command Mode

Enter an option number to view information or to connect to an online service. Enter a BEGIN command plus a file number to search a database (e.g., B1 for ERIC).

? b351

27aug04 10:24:52 User225112 Session D3135.1

Sub account: 033495-013

\$0.00 0.154 DialUnits FileHomeBase

\$0.00 Estimated cost FileHomeBase

\$0.09 TELNET

\$0.09 Estimated cost this search

\$0.09 Estimated total session cost 0.154 DialUnits

File 351:Derwent WPI 1963-2004/UD,UM &UP=200455

(c) 2004 Thomson Derwent

*File 351: For more current information, include File 331 in your search.

Enter HELP NEWS 331 for details.

Set Items Description

--- -----

? S PN=EP 659745

S1 1 PN=EP 659745

? T S1/7

1/7/1

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI

(c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.

010324917 **Image available**

WPI Acc No: 1995-226191/ 199530

New di- or tri-fluoroethylthio-pyrazole derivs. - used as pesticides, esp. insecticides, acaricides or nematocides, partic. for plant protection

Patent Assignee: BAYER AG (FARB)

Inventor: ALIG B; BERTSCH A; BOHM S; ERDELEN C; HARTWIG J; MENCKE N; OOMS P ; STETTER J; TURBERG A; WACHENDORFF U; WACHENDORFF-NEUMANN U; BOEHM S

Number of Countries: 028 Number of Patents: 021

Patent Family:

Patent No	Kind	Date	Applicat No	Kind	Date	Week
EP 659745	A1	19950628	EP 94119498	A	19941209	199530 B
DE 4343832	A1	19950629	DE 4343832	A	19931222	199531
AU 9480438	A	19950706	AU 9480438	A	19941214	199534
CA 2138452	A	19950623	CA 2138452	A	19941219	199538
ZA 9410182	A	19951025	ZA 9410182	A	19941221	199548
BR 9405226	A	19951017	BR 945226	A	19941222	199550
JP 8041031	A	19960213	JP 94333791	A	19941219	199616
NZ 270191	A	19960426	NZ 270191	A	19941219	199622
US 5580843	A	19961203	US 94356824	A	19941215	199703
CN 1107842	A	19950906	CN 94119181	A	19941222	199732
HU 71745	T	19960129	HU 943760	A	19941222	199738
AU 688401	B	19980312	AU 9480438	A	19941214	199822
AU 9860655	A	19980618	AU 9480438	A	19941214	199835
			AU 9860655	A	19980403	
TW 349843	A	19990111	TW 94111824	A	19941219	199923
AU 718815	B	20000420	AU 9480438	A	19941214	200029
			AU 9860655	A	19980403	
RU 2138485	C1	19990927	RU 9444348	A	19941222	200037

HU 220274	B	20011128	HU 943760	A	19941222	200206
US 37495	E	20020101	US 94356824	A	19941215	200209
			US 97984628	A	19971203	
KR 354832	B	20021231	KR 9435088	A	19941219	200337
MX 207621	B	20020429	MX 949900	A	19941216	200363
TW 520275	A	20030211	TW 97118269	A	19941219	200364

Priority Applications (No Type Date): DE 4343832 A 19931222

Cited Patents: 2.Jnl.Ref; EP 201852; EP 295117; FR 1382419

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 659745 A1 G 55 C07D-231/44

Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI NL PT SE

DE 4343832 A1 44 C07D-231/44

AU 9480438 A C07D-231/44

CA 2138452 A C07D-231/10

ZA 9410182 A 104 C07D-000/00

BR 9405226 A C07D-231/14

JP 8041031 A 45 C07D-231/46

NZ 270191 A C07D-231/18

US 5580843 A 25 A01N-043/40

CN 1107842 A C07D-231/38

HU 71745 T C07D-231/44

AU 688401 B C07D-231/44

AU 9860655 A C07D-231/44

TW 349843 A A01N-043/56

AU 718815 B C07D-231/44

Previous Publ. patent AU 9480438

Div ex application AU 9480438

Div ex application AU 9480438

Div ex patent AU 688401

Previous Publ. patent AU 9860655

RU 2138485 C1 C07D-231/18

HU 220274 B C07D-231/44

US 37495 E A01N-043/40

KR 354832 B C07D-231/44

MX 207621 B C07D-231/00

TW 520275 A A01N-043/56

Previous Publ. patent HU 71745

Reissue of patent US 5580843

Previous Publ. patent KR 95017966

Abstract (Basic): EP 659745 A

1-(Phenyl or pyridyl)-4- (di- or trifluoroethylthio, sulphonyl or sulphonyl)-pyrazole derivs. of formula (I) are new: R1 = H, CN, alkyl, alkoxyalkyl, alkylthioalkyl, haloalkyl or cyanoalkyl; R2 = difluoroethyl or trifluoroethyl; R3 = H, amino, halogen, -NHCOR4, -N=C(R5)-NR5R6, 1-pyrrolyl, -N=CR5R6 or -N=C(R5)-OR7; R4 = alkyl, haloalkyl, alkoxyalkyl or opt. substd. phenyl; R5 = H or alkyl; R6 = H, alkyl or opt. substd. phenyl; or CR5R6 = an opt. substd. heterocycle; Ar = phenyl or pyridyl (both opt. substd.); n = 0-2; R7 = alkyl. Also new are 3-bromomethyl-pyrazole, 3-methoxymethylpyrazole and 2-amino-1-cyano-3-methoxypropene intermediates.

USE - (I) are pesticides effective against animal pests (claimed), specifically as acaricides, nematocides and esp. insecticides. They are useful in agricultural, forestry, stored goods, material protection and hygienic applications, esp. in plant protection. (I) are effective e.g. against Myzus persical, Aphis fabae, Phaedon cochlearial larvae, lucilia larvae, Musca domestica, Blattella germanica, Periplaneta americana and Cterocephalides felis.

ADVANTAGE - (I) have good plant compatibility and low warm-blood toxicity, and are effective against normal and resistant strains. In hygienic and stored goods applications they have good residual action on wood and clay, and good alkali stability.

Dwg.0/0

Abstract (Equivalent): US 5580843 A

A substituted 1-arylpyrazole of the formula (I) wherein
R1 represents hydrogen, cyano, alkyl, alkoxyalkyl, alkylthioalkyl,
haloalkyl or cyanoalkyl,
R2 represents difluoro-ethyl or trifluoroethyl,
R3 represents hydrogen, amino, halogen or one of the following
groups NHC(O)R_4 ; $\text{N=C(R}_5\text{)N(R}_5\text{)R}_6$; (i); $\text{N=C(R}_6\text{)R}_6$ or $\text{N=C(R}_5\text{)OR}_7$; in which

R4 represents alkyl, haloalkyl, alkoxyalkyl or optionally
substituted phenyl,
R5 represents hydrogen or alkyl,
R6 represents hydrogen, alkyl or optionally substituted phenyl, and

R7 represents alkyl, or
R5 and R6 together with the carbon atom to which they are bonded
represent an optionally substituted heterocycle,
Ar represents optionally substituted pyridyl, and
n represents a number 0, 1 or 2.

(Dwg.0/0)

Derwent Class: C02

International Patent Class (Main): A01N-043/40; A01N-043/56; C07D-000/00;
C07D-231/00; C07D-231/10; C07D-231/14; C07D-231/18; C07D-231/38;
C07D-231/44; C07D-231/46

International Patent Class (Additional): A01N-043/36; A61K-031/415;
A61K-031/44; C07C-255/26; C07C-255/30; C07D-231/22; C07D-401/04;
C07D-401/12; C07D-403/04

(19)



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(11) Veröffentlichungsnummer: **0 659 745 A1**

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 94119498.7

(22) Anmeldetag: 09.12.94

(51) Int. Cl.⁶: **C07D 231/44**, A01N 43/56,
A01N 43/40, A01N 43/36,
C07D 231/18, C07D 401/04,
C07D 403/04, C07D 231/38,
C07C 255/30

(30) Priorität: 22.12.93 DE 4343832

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
28.06.95 Patentblatt 95/26

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI NL PT SE

(71) Anmelder: **BAYER AG**

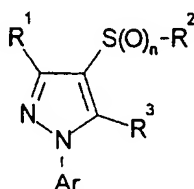
D-51368 Leverkusen (DE)

(72) Erfinder: **Stetter, Dr. Jörg**
Gellertweg 4
D-42115 Wuppertal (DE)
Erfinder: **Alig, Dr. Bernd**
Im Rothsleben 7
D-53639 Königswinter (DE)
Erfinder: **Böhm, Dr. Stefan**
Doerperhofstrasse 35
D-47800 Krefeld (DE)

Erfinder: **Bertsch, Dr. Achim**
Paulinenhofstrasse 12
D-51061 Köln (DE)
Erfinder: **Ooms, Dr. Pieter**
Doerperhofstrasse 16
D-47800 Krefeld (DE)
Erfinder: **Erdelen, Dr. Christoph**
Unterbüscherhof 15
D-42799 Leichlingen (DE)
Erfinder: **Hartwig, Dr. Jürgen**
Am Kloster 39
D-42799 Leichlingen (DE)
Erfinder: **Wachendorff-Neumann, Dr. Ulrike**
Krischerstrasse 81
D-40789 Monheim (DE)
Erfinder: **Turberg, Dr. Andreas**
Naheweg 19
D-40699 Erkrath (DE)
Erfinder: **Mencke, Dr. Norbert**
Grundermühle 2
D-51381 Leverkusen (DE)

(54) **Substituierte 1-Arylpyrazole.**

(57) Die Erfindung betrifft neue substituierte 1-Arylpyrazole der allgemeinen Formel (I)

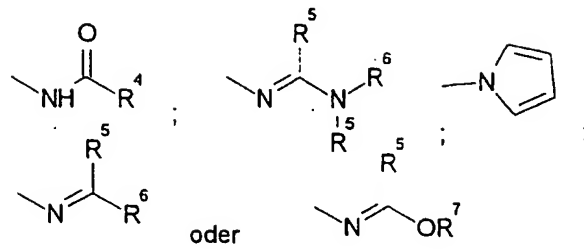


(I)

in welcher

- R¹ für Wasserstoff, Cyano, Alkyl, Alkoxyalkyl, Alkylthioalkyl, Halogenalkyl oder Cyanoalkyl steht,
R² für Difluorethyl oder Trifluorethyl steht,
R³ für Wasserstoff, Amino, Halogen oder für eine der folgenden Gruppierungen steht

EP 0 659 745 A1



wobei

R⁴ für Alkyl, Halogenalkyl, Alkoxyalkyl oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl steht,

R⁵ für Wasserstoff oder Alkyl steht,

R⁶ für Wasserstoff, Alkyl oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl steht,

R⁷ für Alkyl steht oder

R⁵ und R⁶ gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom, an welches sie gebunden sind für einen gegebenenfalls substituierten Heterocyclus stehen,

Ar für gegebenenfalls substituiertes Phenyl oder Pyridyl steht und

n für eine Zahl 0, 1 oder 2 steht,

mehrere Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Schädlingsbekämpfungsmittel.

Die Erfindung betrifft neue substituierte 1-Arylpyrazole, mehrere Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Schädlingsbekämpfungsmittel.

Es ist bereits bekannt, daß bestimmte substituierte 1-Arylpyrazole, wie beispielsweise 5-Amino-1-[2,6-dichlor-4-(trifluormethyl)-phenyl]-3-cyano-4-[(trifluormethyl)-sulfinyl]-1H-pyrazol eine gute Wirksamkeit gegen
5 Schädlinge besitzen (vgl. z.B. EP-A 295 117 und EP-A 352 944).

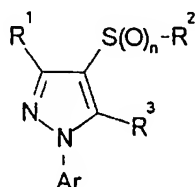
Weiterhin sind zahlreiche substituierte 1-Arylpyrazole beschrieben, die zur Bekämpfung von Schädlingen eingesetzt werden können (vgl. z.B. EP-A 201 852, EP-A 418 016).

Darüber hinaus dienen substituierte 1-Arylpyrazole auch als Zwischenprodukte für die Herstellung von Schädlingsbekämpfungsmitteln (vgl. z.B. EP-A 301 338, EP-A 301 339, EP-A 374 061, EP-A 260 521).

10 Die Wirkhöhe bzw. Wirkungsdauer der vorbekannten Verbindungen ist jedoch, insbesondere bei bestimmten Insekten oder bei niedrigen Anwendungskonzentrationen nicht in allen Anwendungsgebieten völlig zufriedenstellend.

Es wurden nun neue substituierte 1-Arylpyrazole der allgemeinen Formel (I)

15



(I)

20

in welcher

25

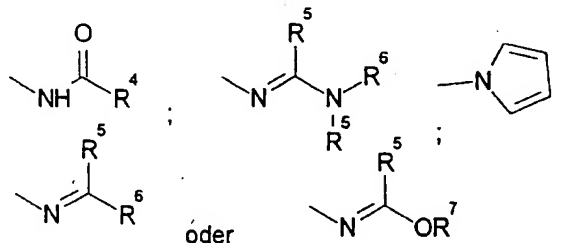
R¹ für Wasserstoff, Cyano, Alkyl, Alkoxyalkyl, Alkylthioalkyl, Halogenalkyl oder Cyanoalkyl steht,

R² für Difluorethyl oder Trifluorethyl steht,

R³ für Wasserstoff, Amino, Halogen oder für eine der folgenden Gruppierungen steht

30

35



40

wobei

R⁴ für Alkyl, Halogenalkyl, Alkoxyalkyl oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl steht,

R⁵ für Wasserstoff oder Alkyl steht,

R⁶ für Wasserstoff, Alkyl oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl steht und

45

R⁷ für Alkyl steht oder

R⁵ und R⁶ gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom, an welches sie gebunden sind für einen gegebenenfalls substituierten Heterocyclus stehen,

Ar für gegebenenfalls substituiertes Phenyl oder Pyridyl steht und

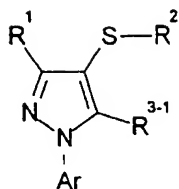
n für eine Zahl 0, 1 oder 2 steht,

50

gefunden. Weiterhin wurde gefunden, daß man die neuen substituierten 1-Arylpyrazole der allgemeinen Formel (I) nach einem der im folgenden beschriebenen Verfahren erhält:

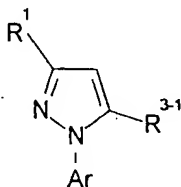
a) Man erhält substituierte 1-Aryl-4-mercapto-pyrazole der Formel (Ia)

55



(Ia)

in welcher
 R^1 , R^2 , Ar und n die oben angegebene Bedeutung haben und
 R^{3-1} für Wasserstoff oder Amino steht,
 wenn man
 Pyrazolderivate der Formel (II)

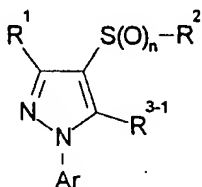


(II)

in welcher
 R^1 , R^{3-1} und Ar die oben angegebenen Bedeutungen haben,
 mit Sulfenylhalogeniden der Formel (III)

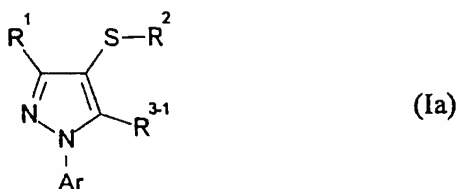
R^2 -S-Hal (III)

in welcher
 R^2 die oben angegebene Bedeutung hat und
 Hal für Halogen, insbesondere Chlor oder Brom steht,
 gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Reak-
 tionshilfsmittels umsetzt.
 b) man erhält substituierte 1-Arylpyrazole der Formel (Ib)



(Ib)

in welcher
 R^1 , R^2 , R^{3-1} die oben angegebenen Bedeutungen haben und
 n für die Zahl 1 oder 2 steht,
 wenn man Verbindungen der Formel (Ia)



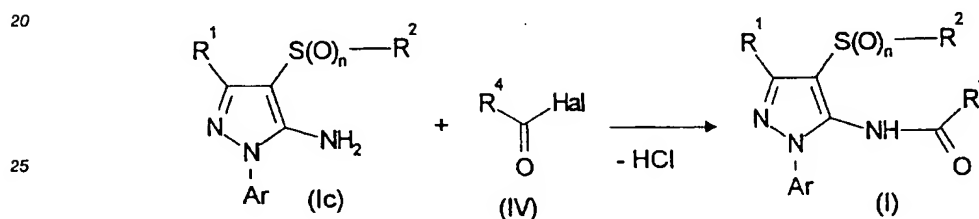
10 in welcher

R^1, R^2, R^{3-1} die oben angegebenen Bedeutungen haben

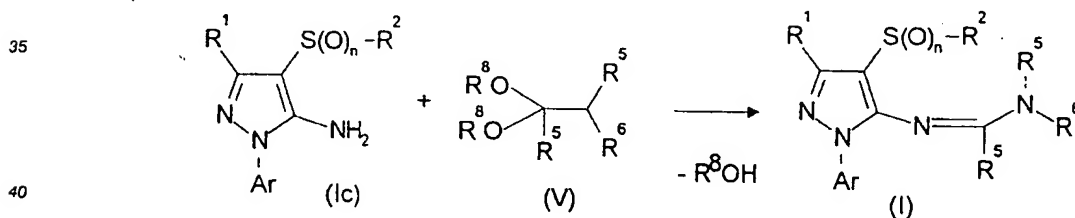
mit Oxidationsmitteln gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Katalysators oxidiert.

Beispielhaft, aber nicht beschränkend sind weitere Herstellungsmethoden für die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) nachstehend aufgeführt, wobei $R^1, R^2, R^4, R^5, R^6, R^7, Ar$ und n die oben angegebene Bedeutung haben:

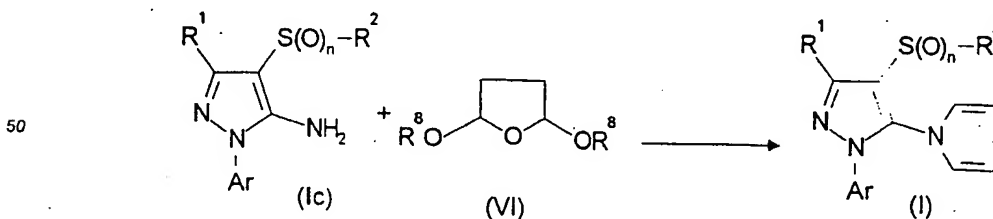
c) Umsetzung von substituierten 1-Arylpyrazolen der Formel (Ic) ($R^{3-1} = NH_2$) mit Säurehalogeniden der Formel (IV) (Hal = Chlor):



d) Umsetzung von substituierten 1-Arylpyrazolen der Formel (Ic) ($R^{3-1} = NH_2$) mit Acetalen der Formel (V) ($R^8 = Alkyl$):

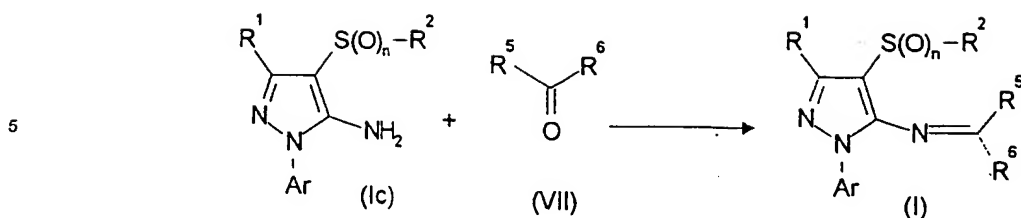


e) Umsetzung von substituierten 1-Arylpyrazolen der Formel (Ic) ($R^{3-1} = NH_2$) mit Tetrahydrofuran-derivaten der Formel (VI) ($R^8 = Alkyl$):



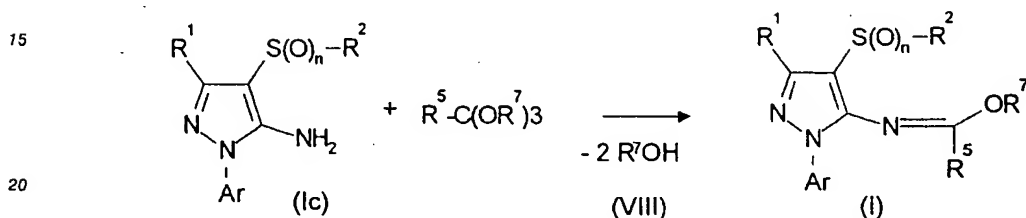
55

f) Umsetzung von substituierten 1-Arylpyrazolen der Formel (Ic) ($R^{3-1} = NH_2$) mit Aldehyden oder Ketonen der Formel (VII):



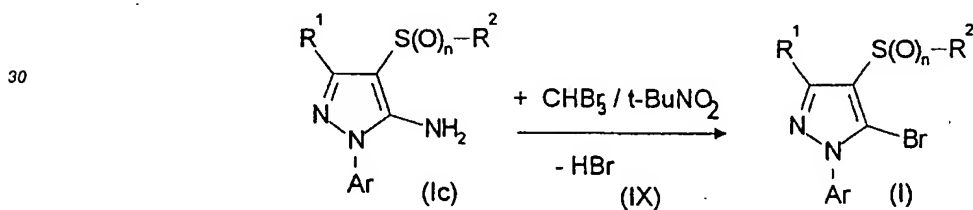
10

g) Umsetzung von substituierten 1-Arylpirazolen der Formel (Ic) ($\text{R}^{3-1} = \text{NH}_2$) mit Orthoestern der Formel (VIII):

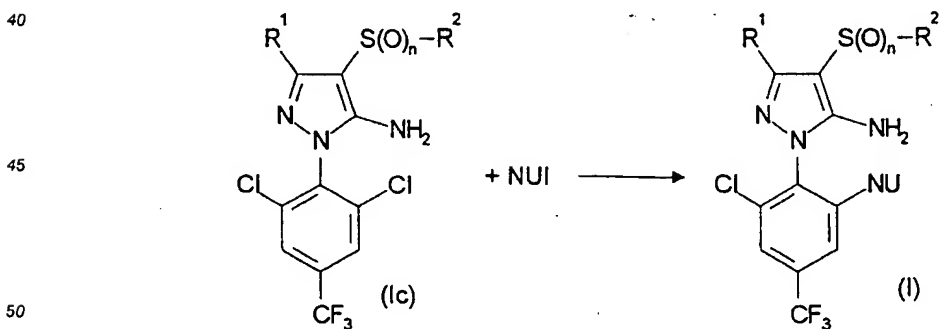


25

h) Umsetzung von substituierten 1-Arylpirazolen der Formel (Ic) ($\text{R}^{3-1} = \text{NH}_2$) mit Tribrommethan der Formel (IX):



i) Umsetzung von substituierten 1-Arylpirazolen der Formel (Ic) ($\text{R}^{3-1} = \text{NH}_2$) mit Nukleophilen NU:



50

Gegenstand der Erfindung sind vorzugsweise Verbindungen der Formel (I), in welcher

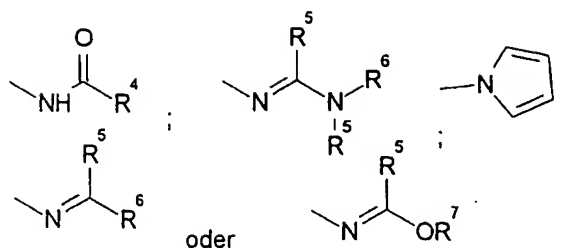
55 R^1 für Wasserstoff, Cyano, $(\text{C}_1\text{-C}_6)$ -Alkyl, $(\text{C}_1\text{-C}_4)$ -Alkoxy- $(\text{C}_1\text{-C}_4)$ -alkyl, $(\text{C}_1\text{-C}_4)$ -Halogenalkyl oder $(\text{C}_1\text{-C}_2)$ -Cyanoalkyl steht,

R^2 für Difluorethyl oder Trifluorethyl steht,

R^3 für Wasserstoff, Amino, Halogen oder für eine der folgenden Gruppierungen steht

5

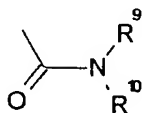
10



oder

- wobei
- R^4 für (C_1-C_6) -Alkyl, (C_1-C_6) -Halogenalkyl mit 1-3 Halogenatomen, (C_1-C_6) -Alkoxy- (C_1-C_6) -alkyl oder für gegebenenfalls einfach bis dreifach, gleich oder verschieden substituiertes Phenyl steht,
- R^5 für Wasserstoff oder (C_1-C_6) -Alkyl steht,
- R^6 für Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl oder für gegebenenfalls einfach bis dreifach, gleich oder verschieden substituiertes Phenyl steht,
- R^7 für (C_1-C_6) -Alkyl steht oder
- R^5 und R^6 gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom, an welches sie gebunden sind, für gegebenenfalls substituiertes Pyridyl steht,
- Ar für gegebenenfalls einfach bis dreifach, gleich oder verschieden durch Halogen, Halogen- (C_1-C_6) alkyl, Halogen (C_1-C_6) alkylthio, Halogen (C_1-C_6) alkoxy, Alkoxy, Hydrazino, (C_1-C_6) -Dialkylhydrazino, Amino, Amino (C_1-C_6) alkyl, Diamino (C_1-C_6) alkyl, Imino (C_1-C_6) alkyl, Cyano, (C_1-C_6) Alkylthio oder die Gruppierung

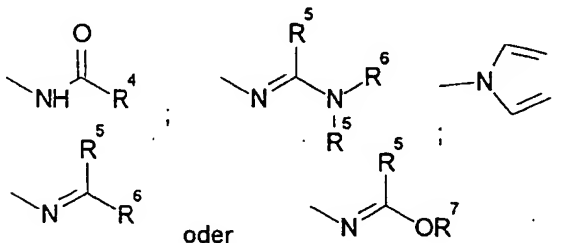
30



- worin
- R^9 und R^{10} gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff oder (C_1-C_6) -Alkyl stehen, substituiertes Phenyl oder Pyridyl steht und
- n für eine Zahl 0, 1 oder 2 steht.
- Gegenstand der Erfindung sind insbesondere Verbindungen der Formel (I), in welcher
- R^1 für Wasserstoff, Cyano, (C_1-C_4) -Alkyl, (C_1-C_4) -Alkoxy- (C_1-C_2) -alkyl, (C_1-C_2) -Halogenalkyl mit 1 bis 5 gleichen oder verschiedenen Fluor-, Chlor- oder Bromatomen oder Cyanomethyl steht,
- R^2 für Difluorethyl oder Trifluorethyl steht,
- R^3 für Wasserstoff Amino, Brom oder für eine der folgenden Gruppierungen steht

45

50



oder

55

- wobei
- R^4 für (C_1-C_4) -Alkyl, (C_1-C_4) -Halogenalkyl mit 1-3 Halogenatomen, (C_1-C_4) -Alkoxy- (C_1-C_2) -alkyl oder für gegebenenfalls einfach bis dreifach gleich oder verschieden substituiertes

- Phenyl steht,
 R⁵ für Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl steht,
 R⁶ für Wasserstoff, (C₁-C₄)-Alkyl oder für gegebenenfalls einfach oder zweifach, gleich oder
 5 verschieden substituiertes Phenyl oder für 4-Hydroxy-3-methoxy-phenyl steht,
 R⁷ für (C₁-C₄)-Alkyl steht oder
 R⁵ und R⁶ gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom, an welches sie gebunden sind, für gegebenenfalls
 substituiertes Pyridyl steht,
 Ar für gegebenenfalls einfach bis dreifach, gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor,
 10 Trifluormethyl, Trifluormethylthio, Trifluormethoxy, Methoxy, Hydrazino, Dimethylhydrazino,
 Amino, Methylamino, Dimethylamino, Iminomethyl, Cyano, Methylthio oder die Grup-
 pierung



- 20 worin
 R⁹ und R¹⁰ gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl stehen,
 substituiertes Phenyl oder Pyridyl steht und
 n für eine Zahl 0, 1 oder 2 steht.
 Ganz besonderes bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I) in welcher
 25 R¹ für Wasserstoff, Cyano, (C₁-C₄)-Alkyl, Methoxymethyl, Ethoxymethyl, Methoxyethyl, Et-
 hoxyethyl, Trifluormethyl, Brommethyl und Cyanomethyl steht,
 R² für 1,1-Difluorethyl oder 2,2,2-Trifluorethyl steht,
 Ar für zweifach oder dreifach, gleich oder verschieden substituiertes Phenyl steht, wobei in der
 2-Position Fluor oder Chlor, in der 4-Position Trifluormethyl und in der 6-Position Fluor,
 30 Chlor, Cyano, Methoxy, Methylthio, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Trifluormethylthio, Tri-
 fluormethyl, Trifluormethoxy, Trifluormethylthio steht oder
 Ar für einen 2-Pyridyl-Rest steht, welcher in 4-Position durch Trifluormethyl und in 6-Position
 durch Fluor oder Chlor substituiert ist und
 R³ und n die oben angegebenen Bedeutungen haben.

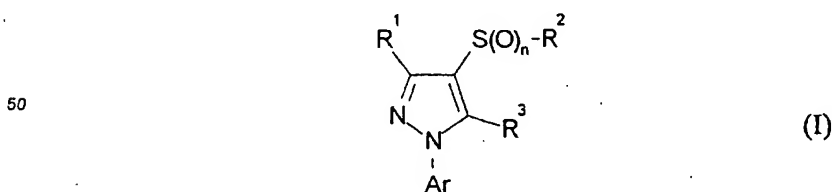
35 Die oben aufgeführten allgemeinen oder in Vorzugsbereichen aufgeführten Definitionen gelten sowohl
 für die Endprodukte der Formel (I) als auch entsprechend für die jeweiligen zur Herstellung benötigten
 Ausgangs- bzw. Zwischenprodukte. Die Definitionen können untereinander, also auch zwischen dem
 angegebenen bevorzugten Bereich beliebig kombiniert werden.

Die bei der Restdefinition genannten Kohlenwasserstoffreste, wie Alkyl, Alkoxy, Alkoxyalkyl, Alkylthio
 40 sind auch dann, wenn dies nicht ausdrücklich angegeben ist, geradkettig oder verzweigt.

Halogen steht im allgemeinen für Fluor, Chlor, Brom oder Iod, vorzugsweise für Fluor, Chlor oder Brom,
 insbesondere für Fluor oder Chlor.

Im einzelnen seien außer den bei den Herstellungsbeispielen genannten Verbindungen die folgenden
 substituierten 1-Arylpyrazole der allgemeinen Formel (I) genannt:

45



55

Tabelle 1

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

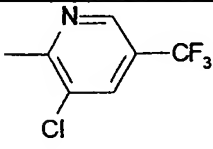
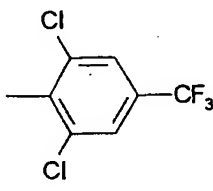
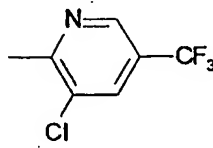
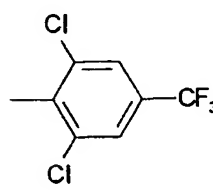
R^1	R^2	R^3	n	Ar
H	CF_2CH_3	NH_2	0	
CH_2Br	CF_2CH_3	NH_2	0	
CH_2Br	CF_2CH_3	NH_2	0	
CH_3OCH_2	CF_2CH_3	NH_2	1	

Tabelle 1 (Fortsetzung)

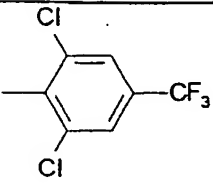
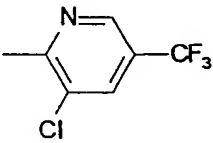
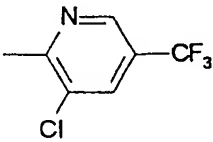
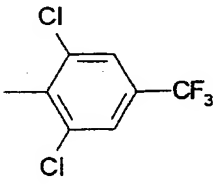
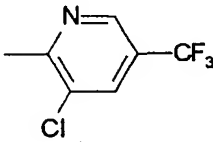
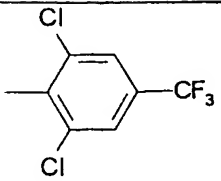
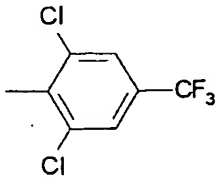
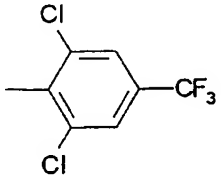
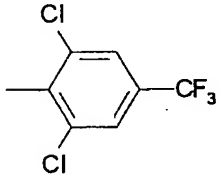
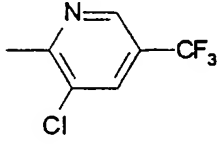
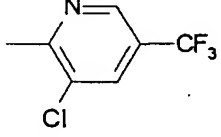
	R ¹	R ²	R ³	n	Ar
5					
10	CH ₃ OCH ₂	CF ₂ CH ₃	NH ₂	2	
15	CH ₃ OCH ₂	CF ₂ CH ₃	NH ₂	1	
20	CH ₃ OCH ₂	CF ₂ CH ₃	NH ₂	2	
25					
30	CH ₃ OCH ₂	CH ₂ CF ₃	NH ₂	2	
35	CH ₃ OCH ₂	CH ₂ CF ₃	NH ₂	1	

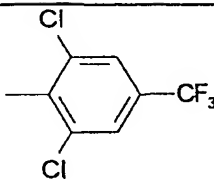
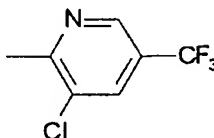
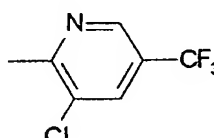
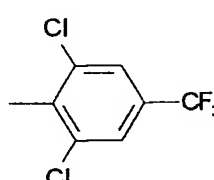
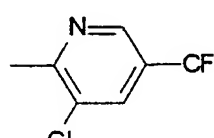
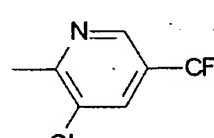
Tabelle 1 (Fortsetzung)

5	R ¹	R ²	R ³	n	Ar
10	CN	CF ₂ CH ₃	NH ₂	1	
15	CN	CH ₂ CF ₃	NH ₂	1	
20					
25	H	CF ₂ CH ₃	NH ₂	1	
30	H	CF ₂ CH ₃	NH ₂	2	
35					
40	H	CF ₂ CH ₃	NH ₂	1	
45	H	CF ₂ CH ₃	NH ₂	2	

50

55

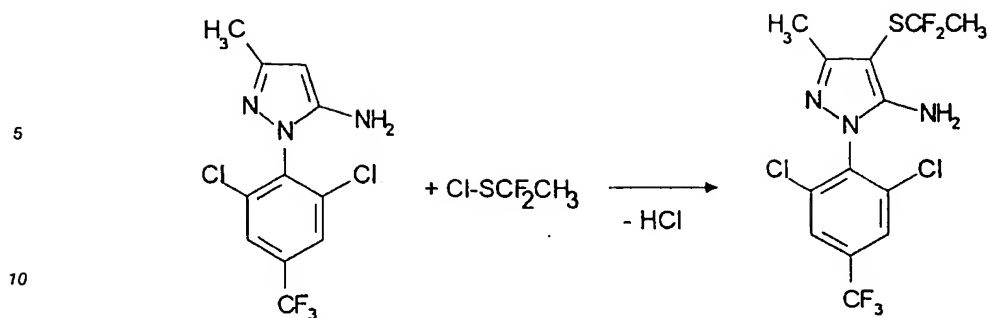
Tabelle 1 (Fortsetzung)

	R ¹	R ²	R ³	n	Ar
5					
10	H	CF ₂ CH ₃	NH ₂	2	
15	H	CH ₂ CF ₃	NH ₂	1	
20	H	CH ₂ CF ₃	NH ₂	2	
25					
30	CH ₃	CF ₂ CH ₃	NH ₂	2	
35	CH ₃	CF ₂ CH ₃	NH ₂	1	
40	CH ₃	CH ₂ CF ₃	NH ₂	1	

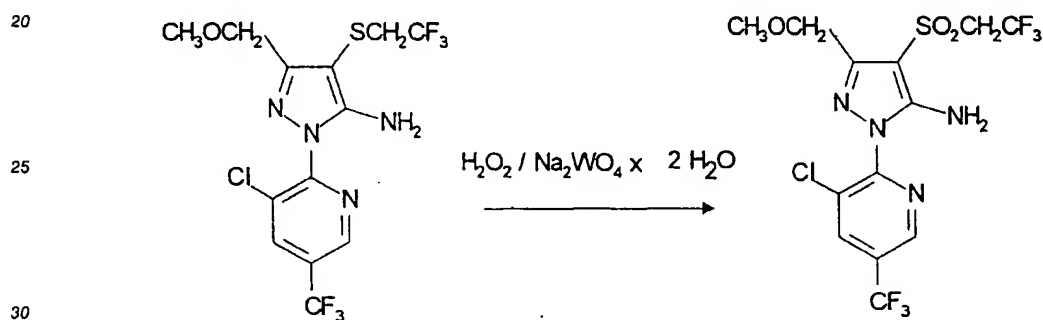
45 Verwendet man beispielsweise 5-Amino-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-3-methyl-pyrazol und 1,1-Di-fluorethyl-sulfenchlorid als Ausgangsstoffe, so läßt sich der Reaktionsverlauf des erfindungsgemäßen Verfahrens (a) durch das folgende Formelschema darstellen:

50

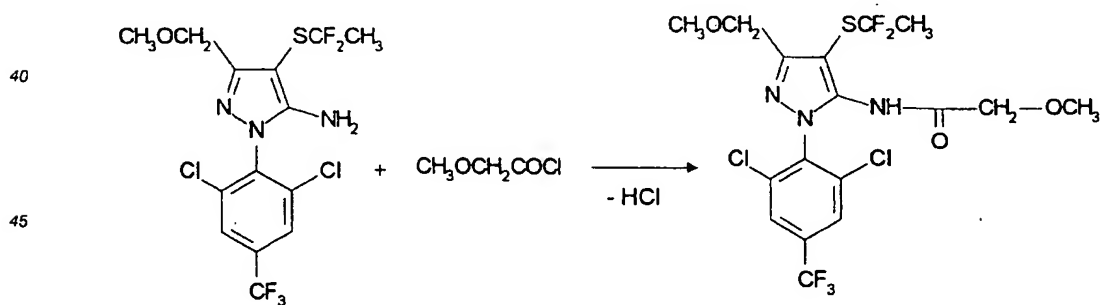
55



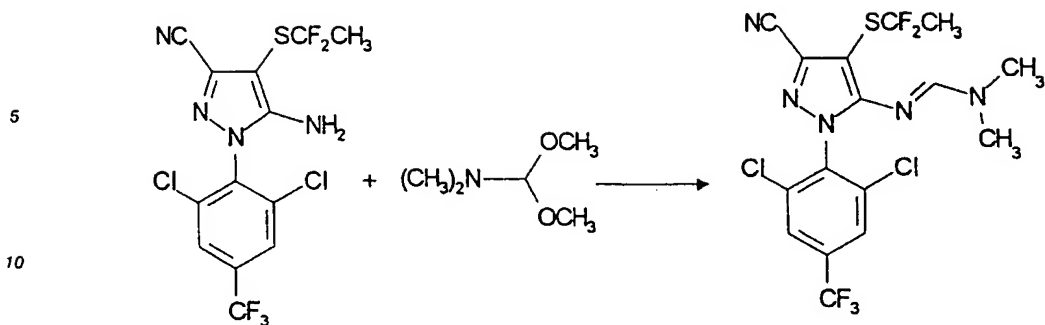
Verwendet man beispielsweise 5-Amino-3-methoxymethyl-4-(2,2,2-trifluorethylthio)-1-[(3-chlor-5-trifluormethyl)-2-pyridyl]-pyrazol als Ausgangsstoff und H_2O_2 als Oxidationsmittel und Natriumwolframat als Katalysator, so läßt sich der Reaktionsverlauf des erfindungsgemäßen Verfahrens (b) durch das folgende Formelschema darstellen:



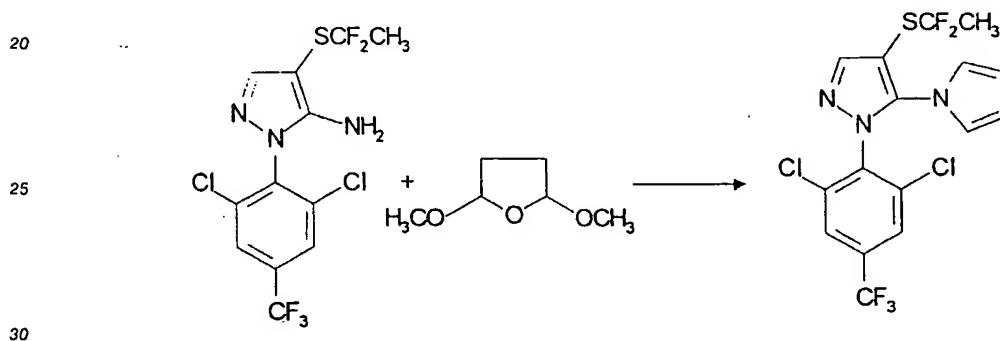
Verwendet man beispielsweise 5-Amino-4-(1,1-difluorethylthio)-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethyl-phenyl)-3-methoxymethyl-pyrazol und Methoryacetylchlorid als Ausgangsstoffe, so läßt sich der Reaktionsverlauf des erfindungsgemäßen Verfahrens (c) durch das folgende Formelschema darstellen:



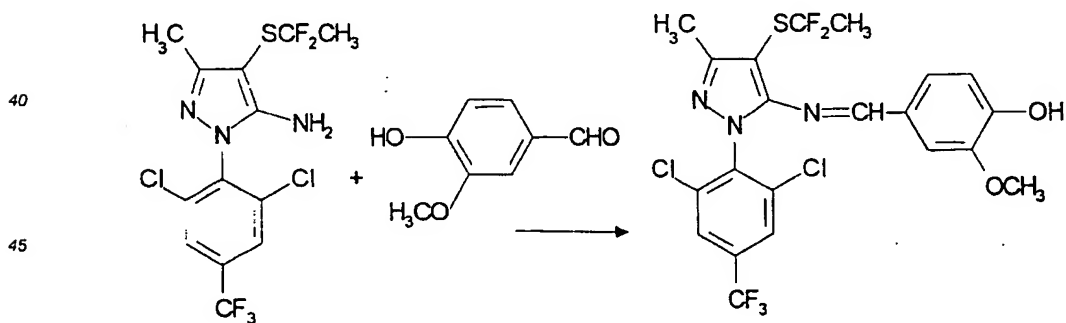
Verwendet man beispielsweise 5-Amino-3-cyano-4-(1,1-difluorethylthio)-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-pyrazol und Dimethylformamid-dimethylacetal als Ausgangsstoffe, so läßt sich der Reaktionsverlauf des erfindungsgemäßen Verfahrens (d) durch das folgende Formelschema darstellen:



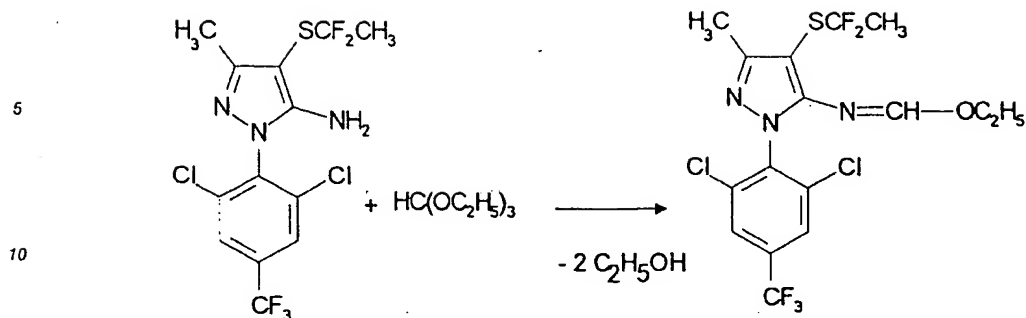
15 Verwendet man beispielsweise 5-Amino-4-(1,1-difluorethylthio)-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethyl-phenyl)-pyrazol und 2,5-Dimethoxytetrahydrofuran als Ausgangsstoffe, so läßt sich der Reaktionsverlauf des erfindungsgemäßen Verfahrens (e) durch das folgende Formelschema darstellen:



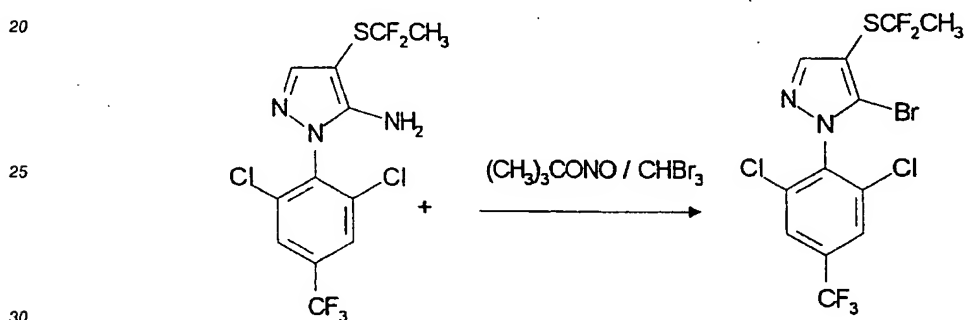
35 Verwendet man beispielsweise 5-Amino-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-3-methyl-4-(1,1-difluorethylthio)-pyrazol und 3-Methoxy-4-hydroxybenzaldehyd als Ausgangsstoffe, so läßt sich der Reaktionsverlauf des erfindungsgemäßen Verfahrens (f) durch das folgende Formelschema darstellen:



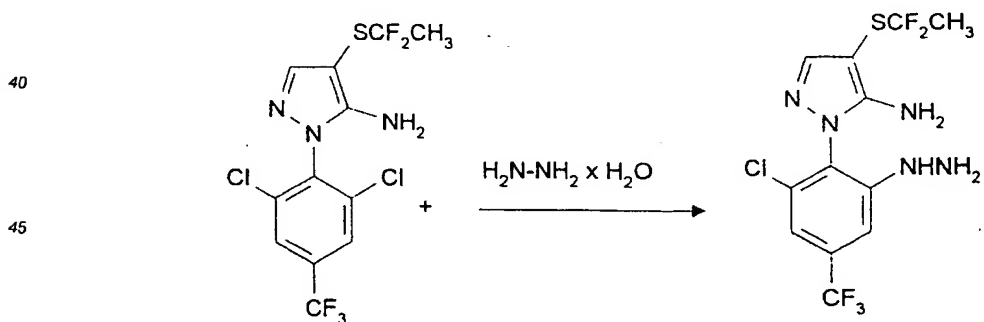
50 Verwendet man beispielsweise 5-Amino-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-3-methyl-4-(1,1-difluorethylthio)-pyrazol und Orthoameisensäureethylester als Ausgangsstoffe, so läßt sich der Reaktionsverlauf des erfindungsgemäßen Verfahrens (g) durch das folgende Formelschema darstellen:



15 Verwendet man beispielsweise 5-Amino-4-(1,1-difluorethylthio)-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-pyrazol, Tribrommethan und tert-Butylnitrit als Ausgangsstoffe, so läßt sich der Reaktionsverlauf des erfindungsgemäßen Verfahrens (h) durch das folgende Formelschema darstellen:

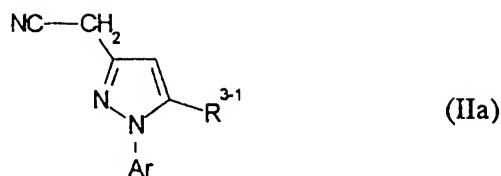


35 Verwendet man beispielsweise 5-Amino-4-(1,1-difluorethylthio)-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-pyrazol und Hydrazinhydrat als Ausgangsstoffe, so läßt sich der Reaktionsverlauf des erfindungsgemäßen Verfahrens (i) durch das folgende Formelschema darstellen:



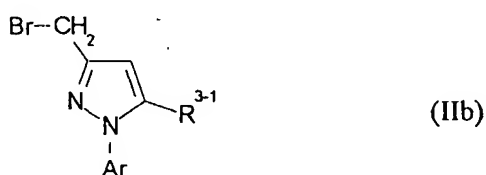
55 Die zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (a) als Ausgangsstoffe zu verwendenden Pyrazol-derivate der Formel (II) sind teilweise bekannt bzw. können nach bekannten Verfahren erhalten werden (vgl. z.B. EP-A 295 117, EP-A 154 115, EP-A 201 852).

Die Pyrazol-Derivate der Formel (IIa)



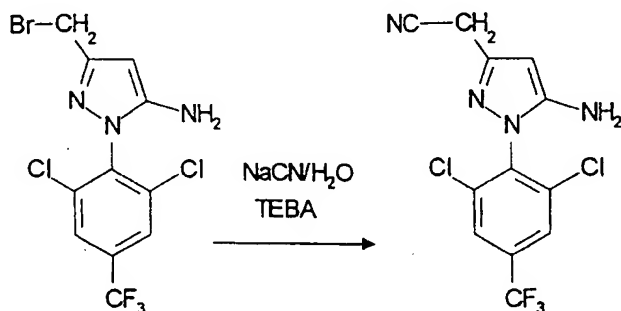
10 in welcher
 R^{3-1} und Ar die oben angegebene Bedeutung haben,
 sind neu und Gegenstand der Erfindung.

Die Verbindungen der Formel (IIa) können nach allgemein üblichen und bekannten Verfahren erhalten werden, wenn man Brommethyl-pyrazole der Formel (IIb)



25 in welcher
 R^{3-1} und Ar die oben angegebene Bedeutung haben,
 mit Alkalicyaniden, wie beispielsweise Natrium- oder Kaliumcyanid, gegebenenfalls in Gegenwart eines
 inerten Verdünnungsmittels, wie beispielsweise Wasser und in Gegenwart eines Phasentransferkatalysators,
 wie beispielsweise TEBA, bei Temperaturen zwischen 40 °C und 100 °C, vorzugsweise 70 °C bis 100 °C
 30 erhitzt (vgl. Herstellungsbeispiel).

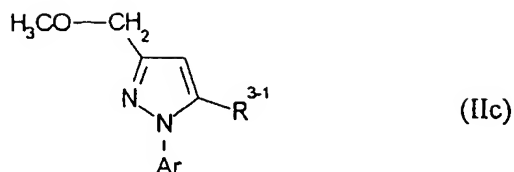
Verwendet man beispielsweise 5-Amino-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-3-brommethyl-pyrazol als
 Ausgangsstoff, eine wäßrige Natriumcyanidlösung und TEBA als Phasentransfer-Katalysator, so läßt sich
 der Reaktionsablauf des erfindungsgemäßen Verfahrens durch das folgende Formelschema darstellen:



Die als Ausgangsverbindungen zur Herstellung der Pyrazol-Derivate der Formel (IIa) benötigten Bromme-
 50 thylpyrazole der Formel (IIb) sind neu und Gegenstand der Erfindung. Die Verbindungen der Formel (IIb)
 werden nach allgemein üblichen und bekannten Verfahren erhalten, wenn man Methoxymethyl-pyrazole der
 Formel (IIc):

55

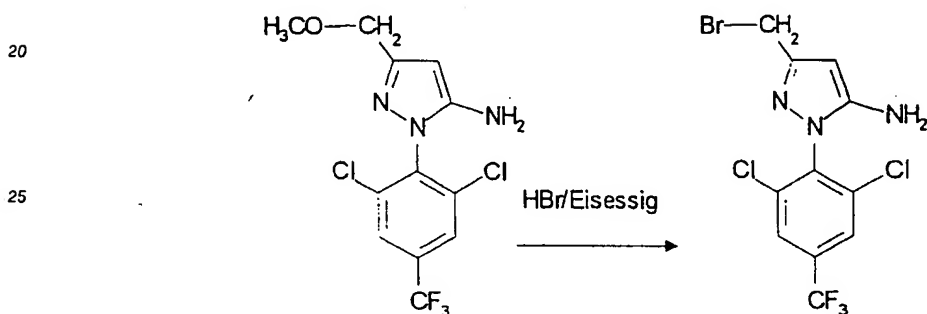
5



10 in welcher

R^{3-1} und Ar die oben angegebene Bedeutung haben, mit einer 48%-igen Bromwasserstoff-Eisessig-Lösung bei Temperaturen zwischen 60 °C und 130 °C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 90 °C und 130 °C, erhitzt (vgl. Herstellungsbeispiele).

Verwendet man beispielsweise 5-Amino-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-3-methoxypyrazol und
15 48%-ige Bromwasserstoff-Eisessig-Lösung als Ausgangsstoffe, so läßt sich der Reaktionsverlauf des erfindungsgemäßen Verfahren durch das folgende Formelschema darstellen:



30

Die als Ausgangsverbindungen zur Herstellung der Brommethylpyrazol-Derivate der Formel (IIb) benötigten Methoxymethylpyrazole der Formel (IIc) sind neu und ebenfalls Gegenstand der Erfindung.

Die Verbindungen der Formel (IIc) können erhalten werden, wenn man Arylhydrazine der Formel (X)

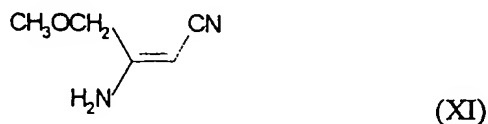
35



in welcher

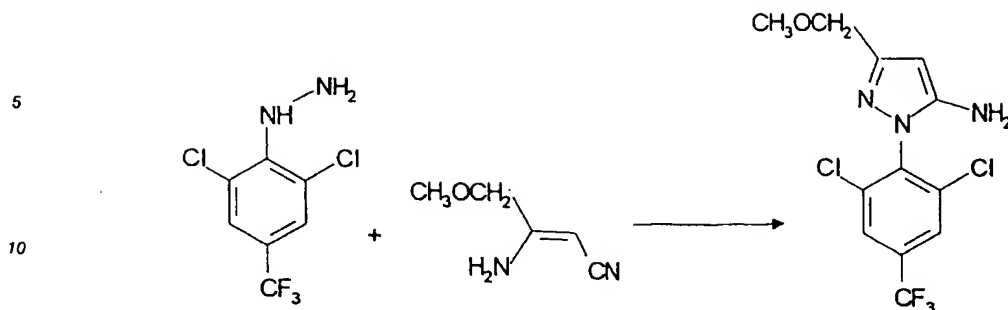
Ar die oben angegebene Bedeutung hat mit
40 2-Amino-1-cyano-3-methoxy-propen der Formel (XI)

45



50 gegebenenfalls in Gegenwart eines inerten organischen Lösungsmittels, wie beispielsweise Alkoholen, vorzugsweise Methanol, Ethanol oder Essigsäure oder Gemische aus Methanol-Essigsäure oder Ethanol-Essigsäure bei Temperaturen zwischen 50 °C und 130 °C, vorzugsweise 60 °C und 120 °C erhitzt. Zu Durchführung des Verfahrens setzt man pro Mol Arylhydrazin der Formel (X) im allgemeinen 1 bis 4 Mol, vorzugsweise 1 bis 2 Mol 1-Cyano-2-amino-3-methoxy-propen der Formel (XI) ein. Die Reaktionsführung,
55 Aufarbeitung und Isolierung der Verbindungen der Formel (IVc) erfolgt in üblicher Art und Weise.

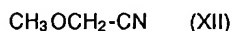
Verwendet man als Ausgangsstoffe beispielsweise 2,6-Dichlor-4-trifluormethylphenylhydrazin und 1-Cyano-2-amino-3-methoxy-propen, so läßt sich der Reaktionsverlauf des erfindungsgemäßen Verfahrens durch das folgende Formelschema darstellen:



15 Die als Ausgangsstoffe benötigten Arylhydrazine der Formel (X) sind allgemein bekannte Verbindungen der organischen Chemie.

Das außerdem zur Herstellung der Methoxymethylpyrazole der Formel (IIc) benötigte 2-Amino-1-cyano-3-methoxyprop-1-en der Formel (XI) ist neu und Gegenstand der Erfindung.

20 Man erhält 2-Amino-1-cyano-3-methoxyprop-1-en der Formel (XI), wenn man Methoxyacetonitril der Formel (XII)



25 mit Acetonitril und gegebenenfalls in Gegenwart eines inerten organischen Lösungsmittels, wie beispielsweise Ether, vorzugsweise Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan oder aus Gemischen von Acetonitril mit diesen Lösungsmitteln und in Gegenwart von Basen, wie beispielsweise Natriumhydrid oder Kalium-tert-butylat, bei Temperaturen zwischen 20 °C und 150 °C, vorzugsweise 20 °C und 100 °C, erhitzt. Zur Durchführung des Verfahrens setzt man im allgemeinen Methoxyacetonitril, die entsprechende Base und Acetonitril in angenähert äquimolaren Mengen ein. Es ist jedoch auch möglich, eine der beiden jeweils eingesetzten Komponenten in einem größeren Überschuß zu verwenden. Die Reaktionsführung, Aufarbeitung und Isolierung der Verbindungen der Formel (XI) erfolgt in üblicher Art und Weise (vgl. Herstellungsbeispiele).

Die Verbindung der Formel (XI) kann als geometrische Isomere (E/Z-Isomere) oder Isomerengemische unterschiedlicher Zusammensetzung vorliegen. Die Verwendung sowohl der reinen Isomeren als auch der Isomerengemische werden erfindungsgemäß beansprucht. Im nachfolgenden wird der Einfachheit halber stets von den Verbindungen der Formeln (XI) gesprochen, obwohl sowohl die reinen Verbindungen als auch ihre Gemische mit unterschiedlichen Anteilen (E/Z-Isomeren) gemeint sind.

Die außerdem zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (a) als Ausgangsstoffe benötigten Sulfonylhalogenide sind durch die Formel (III) allgemein definiert. In dieser Formel (III) steht R² vorzugsweise für diejenigen Reste, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Stoffe der Formel (I) als bevorzugt für diesen Substituenten genannt wurden.

Die Sulfonylhalogenide der Formel (III) sind allgemein bekannte Verbindungen der organischen Chemie.

Die zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (b) als Ausgangsstoffe benötigten 1-Aryl-4-mercapto-pyrazole sind durch die Formel (Ia) allgemein definiert. In dieser Formel (Ia) stehen R¹, R², R³-1 und Ar vorzugsweise für diejenigen Reste und Indices, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Stoffe der Formel (I) als bevorzugt für diese Substituenten genannt wurden.

Die Verbindungen der Formel (Ia) sind erfindungsgemäße Verbindungen und erhältlich nach Verfahren (a).

Die zur Durchführung der erfindungsgemäßen Verfahrens (c), (d), (e), (f), (g), (h) und (i) als Ausgangsstoffe benötigten 1-Aryl-4-pyrazole sind durch die Formel (Ic) allgemein definiert. In dieser Formel (Ic) stehen R¹, R², Ar und n vorzugsweise für diejenigen Reste und Indices, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Stoffe der Formel (I) als bevorzugt für diese Substituenten genannt wurden.

Die Verbindungen der Formel (Ic) sind erfindungsgemäße Verbindungen und erhältlich nach Verfahren (a) oder (b).

Die außerdem als Ausgangsverbindungen benötigten Verbindungen der Formel (IV), (V), (VI), (VII), (VIII) und (IX) sind allgemein bekannte Verbindungen der organischen Chemie.

Als Nucleophile (Nul) für die Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (i) kommen alle üblichen, für derartige Umsetzungen geeigneten Reagenzien der organischen Chemie infrage. Beispielfhaft, aber nicht beschränkend seien genannt: Alkoholate, Hydrazinderivate und Cyanide.

Als Verdünnungsmittel zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (a) kommen inerte organische Lösungsmittel infrage. Hierzu gehören insbesondere aliphatische, alicyclische oder aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie beispielsweise Benzin, Benzol, Toluol, Xylol, Chlorbenzol, Petrolether, Hexan, Cyclohexan, Dichlormethan, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff; Ether, wie Diethylether, Dioxan, Tetrahydrofuran oder Ethylenglykoldimethyl- oder -diethylether, Ketone wie Aceton oder Butanon, Nitrile, wie Acetonitril oder Propionitril; Amide, wie Dimethylformamid, Dimethylacetamid, N-Methylformanilid, N-Methylpyrrolidon oder Hexamethylphosphorsäuretriamid, Ester, wie Essigsäureethylester, Sulfoxide, wie Dimethylsulfoxid oder Säuren, wie beispielsweise Essigsäure.

Das erfindungsgemäße Verfahren (a) kann gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionshilfsmittels durchgeführt werden. Als solche kommen alle üblichen anorganischen oder organischen Basen infrage. Hierzu gehören beispielsweise Alkalimetallhydroxide, wie Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid, Alkalimetallcarbonate, wie Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat oder Natriumhydrogencarbonat sowie tertiäre Amine, wie Triethylamin, N,N-Dimethylanilin, Pyridin, N,N-Dimethylaminopyridin, Diazabicyclooctan (DABCO), Diazabicyclononen (DBN) oder Diazabicycloundecen (DBU).

Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (a) in einem größeren Bereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen -20 °C und + 120 °C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0 °C und + 50 °C.

Zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (a) setzt man pro Mol der Pyrazolderivate der Formel (II) im allgemeinen 1,0 bis 2,5 Mol, vorzugsweise 1,0 bis 1,5 Mol an Sulfonylhalogenid der Formel (III) und gegebenenfalls 1,0 bis 2,5 Mol, vorzugsweise 1,0 bis 1,5 Mol an Reaktionshilfsmittel ein. Die Reaktionsführung, Aufarbeitung und Isolierung der Reaktionsprodukte der Formel (Ia) erfolgt nach allgemein üblichen Verfahren.

Als Oxidationsmittel zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (b) kommen alle üblichen zur Schwefeloxidation verwendbaren Oxidationsmittel infrage. Insbesondere geeignet sind Wasserstoffperoxid, organische Persäuren, wie beispielsweise Peressigsäure, m-Chlorperbenzoesäure, p-Nitroperbenzoesäure oder Luftsauerstoff.

Als Verdünnungsmittel zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (b) kommen ebenfalls inerte organische Lösungsmittel infrage. Vorzugsweise verwendet man Kohlenwasserstoffe, wie Benzin, Benzol, Toluol, Hexan oder Petrolether; chlorierte Kohlenwasserstoffe, wie Dichlormethan, 1,2-Dichlorethan, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff oder Chlorbenzol; Ether, wie Diethylether, Dioxan oder Tetrahydrofuran; Carbonsäuren, wie Essigsäure oder Propionsäure, oder dipolare aprotische Lösungsmittel, wie Acetonitril, Aceton, Essigsäureethylester oder Dimethylformamid.

Das erfindungsgemäße Verfahren (b) kann gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels durchgeführt werden. Als solche kommen alle üblicherweise verwendbaren organischen und anorganischen Säurebindemittel infrage. Vorzugsweise verwendet man Erdalkali- oder Alkalimetallhydroxide, -acetate oder -carbonate, wie beispielsweise Calciumhydroxid, Natriumhydroxid, Natriumacetat oder Natriumcarbonat.

Das erfindungsgemäße Verfahren (b) kann gegebenenfalls in Gegenwart eines geeigneten Katalysators durchgeführt werden. Als solche kommen alle üblicherweise für derartige Schwefeloxidationen gebräuchlichen Metallsalz-Katalysatoren infrage. Beispielfhaft genannt sei in diesem Zusammenhang Ammoniummolybdat und Natriumwolframat.

Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (b) in einem größeren Bereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen -20 °C und + 70 °C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0 °C und + 50 °C.

Zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (b) setzt man pro Mol an substituiertem 1-Arylpyrazol der Formel (Ia) im allgemeinen 0,8 bis 1,2 Mol, vorzugsweise äquimolare Mengen Oxidationsmittel ein, wenn man die Oxidation des Schwefels auf der Sulfoxidstufe unterbrechen will. Zur Oxidation zum Sulfon setzt man pro Mol an substituiertem 1-Arylpyrazol der Formel (Ia) im allgemeinen 1,8 bis 3,0 Mol, vorzugsweise doppelt molare Mengen an Oxidationsmittel ein. Die Reaktionsdurchführung, Aufarbeitung und Isolierung der Endprodukte der Formel (Ib) erfolgt nach üblichen Verfahren.

Die Wirkstoffe eignen sich bei guter Pflanzenverträglichkeit und günstiger Warmblüttoxizität zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen, insbesondere Insekten, Spinnentieren und Nematoden, die in der Landwirtschaft, in Forsten, im Vorrats- und Materialschutz sowie auf dem Hygienesektor vorkommen. Sie können vorzugsweise als Pflanzenschutzmittel eingesetzt werden. Sie sind gegen normal sensible und resistente Arten sowie gegen alle oder einzelne Entwicklungsstadien wirksam. Zu den oben erwähnten Schädlingen gehören:

- Aus der Ordnung der Isopoda z.B. *Oniscus asellus*, *Armadillidium vulgare*, *Porcellio scaber*.
 Aus der Ordnung der Diplopoda z.B. *Blaniulus guttulatus*.
 Aus der Ordnung der Chilopoda z.B. *Geophilus carpophagus*, *Scutigera spec.*
 Aus der Ordnung der Symphyla z.B. *Scutigera immaculata*.
 5 Aus der Ordnung der Thysanura z.B. *Lepisma saccharina*.
 Aus der Ordnung der Collembola z.B. *Onychiurus armatus*.
 Aus der Ordnung der Orthoptera z.B. *Blatta orientalis*, *Periplaneta americana*, *Leucophaea maderae*,
Blattella germanica, *Acheta domesticus*, *Gryllotalpa* spp., *Locusta migratoria migratorioides*, *Melanoplus*
differentialis, *Schistocerca gregaria*.
 10 Aus der Ordnung der Dermaptera z.B. *Forficula auricularia*.
 Aus der Ordnung der Isoptera z.B. *Reticulitermes* spp..
 Aus der Ordnung der Anoplura z.B. *Phylloxera vastatrix*, *Pemphigus* spp., *Pediculus humanus corporis*,
Haematopinus spp., *Linognathus* spp..
 Aus der Ordnung der Mallophaga z.B. *Trichodectes* spp., *Damalinea* spp..
 15 Aus der Ordnung der Thysanoptera z.B. *Hercinothrips femoralis*, *Thrips tabaci*.
 Aus der Ordnung der Heteroptera z.B. *Eurygaster* spp., *Dysdercus intermedius*, *Piesma quadrata*,
Cimex lectularius, *Rhodnius prolixus*, *Triatoma* spp..
 Aus der Ordnung der Homoptera z.B. *Aleurodes brassicae*, *Bemisia tabaci*, *Trialeurodes vaporariorum*,
Aphis gossypii, *Brevicoryne brassicae*, *Cryptomyzus ribis*, *Doralis fabae*, *Doralis pomi*, *Eriosoma lanigerum*,
 20 *Hyalopterus arundinis*, *Macrosiphum avenae*, *Myzus* spp., *Phorodon humuli*, *Rhopalosiphum padi*, *Empoasca*
spp., *Euscelis bilobatus*, *Nephotettix cincticeps*, *Lecanium corni*, *Saissetia oleae*, *Laodelphax striatellus*,
Nilaparvata lugens, *Aonidiella aurantii*, *Aspidiotus hederae*, *Pseudococcus* spp., *Psylla* spp..
 Aus der Ordnung der Lepidoptera z.B. *Pectinophora gossypiella*, *Bupalus piniarius*, *Cheimatobia*
brumata, *Lithocolletis blancardella*, *Hyponomeuta padella*, *Plutella maculipennis*, *Malacosoma neustria*,
 25 *Euproctis chrysorrhoea*, *Lymantria* spp..
Bucculatrix thurberiella, *Phyllocnistis citrella*, *Agrotis* spp., *Euxoa* spp., *Feltia* spp., *Earias insulana*,
Heliothis spp., *Laphygma exigua*, *Mamestra brassicae*, *Panolis flammea*, *Prodenia litura*, *Spodoptera* spp.,
Trichoplusia ni, *Carpocapsa pomonella*, *Pieris* spp., *Chilo* spp., *Pyrausta nubilalis*, *Ephestia kuehniella*,
Galleria mellonella, *Tineola bisselliella*, *Tinea pellionella*, *Hofmannophila pseudospretella*, *Cacoecia podana*,
 30 *Capua reticulana*, *Choristoneura fumiferana*, *Clysia ambiguella*, *Homona magnanima*, *Tortrix viridana*.
 Aus der Ordnung der Coleoptera z.B. *Anobium punctatum*, *Rhizopertha dominica*, *Bruchidius obtectus*,
Acanthoscelides obtectus, *Hylotrupes bajulus*, *Agelastica alni*, *Leptinotarsa decemlineata*, *Phaedon cochlea-*
riae, *Diabrotica* spp., *Psylliodes chrysocephala*, *Epilachna varivestis*, *Atomaria* spp., *Oryzaephilus surina-*
mensis, *Anthonomus* spp., *Sitophilus* spp., *Otiorrhynchus sulcatus*, *Cosmopolites sordidus*, *Ceuthorrhynchus*
 35 *assimilis*, *Hypera postica*, *Dermestes* spp., *Trogoderma* spp., *Anthrenus* spp., *Attagenus* spp., *Lyctus* spp.,
Meligethes aeneus, *Ptinus* spp., *Niptus hololeucus*, *Gibbium psyllodes*, *Tribolium* spp., *Tenebrio molitor*,
Agriotes spp., *Conoderus* spp., *Melolontha melolontha*, *Amphimallon solstitialis*, *Costelytra zealandica*.
 Aus der Ordnung der Hymenoptera z.B. *Diprion* spp., *Hoplocampa* spp., *Lasius* spp., *Monomorium*
pharaonis, *Vespa* spp..
 40 Aus der Ordnung der Diptera z.B. *Aedes* spp., *Anopheles* spp., *Culex* spp., *Drosophila melanogaster*,
Musca spp., *Fannia* spp., *Calliphora erythrocephala*, *Lucilia* spp., *Chrysomyia* spp., *Cuterebra* spp.,
Gastrophilus spp., *Hyppobosca* spp., *Stomoxys* spp., *Oestrus* spp., *Hypoderma* spp., *Tabanus* spp., *Tannia*
spp., *Bibio hortulanus*, *Oscinella frit*, *Phorbia* spp., *Pegomyia hyoscyami*, *Ceratitis capitata*, *Dacus oleae*,
Tipula paludosa.
 45 Aus der Ordnung der Siphonaptera z.B. *Xenopsylla cheopis*, *Ceratophyllus* spp..
 Aus der Ordnung der Arachnida z.B. *Scorpio maurus*, *Latrodectus mactans*.
 Aus der Ordnung der Acarina z.B. *Acarus siro*, *Argas* spp., *Ornithodoros* spp., *Dermanyssus gallinae*,
Eriophyes ribis, *Phyllocoptura oleivora*, *Boophilus* spp., *Rhipicephalus* spp., *Amblyomma* spp., *Hyalomma*
spp., *Ixodes* spp., *Psoroptes* spp., *Chorioptes* spp., *Sarcoptes* spp., *Tarsonemus* spp., *Bryobia praetiosa*,
 50 *Panonychus* spp., *Tetranychus* spp..
 Zu den pflanzenparasitären Nematoden gehören *Pratylenchus* spp., *Radopholus similis*, *Ditylenchus*
dipsaci, *Tylenchulus semipenetrans*, *Heterodera* spp., *Meloidogyne* spp., *Aphelenchoides* spp., *Longidorus*
spp., *Xiphinema* spp., *Trichodorus* spp..
 Die Wirkstoffe können in die üblichen Formulierungen übergeführt werden, wie Lösungen, Emulsionen,
 55 Suspensionen, Pulver, Schäume, Pasten, Granulate, Aerosole, Wirkstoff-imprägnierte Natur- und syntheti-
 sche Stoffe, Feinstverkapselungen in polymeren Stoffen und in Hüllmassen für Saatgut, ferner in Formulie-
 rungen mit Brennsätzen, wie Räucherpatronen, -dosen, -spiralen u.ä., sowie ULV-Kalt- und Warmnebel-
 Formulierungen.

Diese Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Vermischen der Wirkstoffe mit Streckmitteln, also flüssigen Lösungsmitteln, unter Druck stehenden verflüssigten Gasen und/oder festen Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von oberflächenaktiven Mitteln, also Emulgiermitteln -und/oder Dispergiermitteln und/oder schaumerzeugenden Mitteln. Im Falle der Benutzung von Wasser als Streckmittel können z.B. auch organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden. Als flüssige Lösungsmittel kommen im wesentlichen in Frage: Aromaten, wie Xylol, Toluol, oder Alkyl-naphthaline, chlorierte Aromaten oder chlorierte aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Chlorbenzole, Chlorethylene oder Methylenchlorid, aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Cyclohexan oder Paraffine, z.B. Erdölfractionen, Alkohole, wie Butanol oder Glycol sowie deren Ether und Ester, Ketone, wie Aceton, Methyl-ethylketon, Methylisobutylketon oder Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel, wie Dimethylformamid und Dimethylsulfoxid, sowie Wasser; mit verflüssigten gasförmigen Streckmitteln oder Trägerstoffen sind solche Flüssigkeiten gemeint, welche bei normaler Temperatur und unter Normaldruck gasförmig sind, z.B. Aerosol-Treibgas, wie Halogenkohlenwasserstoffe sowie Butan, Propan, Stickstoff und Kohlendioxid; als feste Trägerstoffe kommen in Frage: z.B. natürliche Gesteinsmehle, wie Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide, Quarz, Attapulgit, Montmorillonit oder Diatomeenerde und synthetische Gesteinsmehle, wie hochdisperse Kieselsäure, Aluminiumoxid und Silikate; als feste Trägerstoffe für Granulate kommen in Frage: z.B. gebrochene und fraktionierte natürliche Gesteine wie Calcit, Marmor, Bims, Sepiolith, Dolomit sowie synthetische Granulate aus anorganischen und organischen Mehlen sowie Granulate aus organischem Material wie Sägemehl, Kokosnußschalen, Maiskolben und Tabakstengel; als Emulgier und/oder schaumerzeugende Mittel kommen in Frage: z.B. nichtionogene und anionische Emulgatoren, wie Polyoxyethylen-Fettsäure-Ester, Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, z.B. Alkylaryl-polyglykol-Ether, Alkylsulfonate, Alkylsulfate, Arylsulfonate sowie Eiweißhydrolysate; als Dispergiermittel kommen in Frage: z.B. Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

Es können in den Formulierungen Haftmittel wie Carboxy-methylcellulose, natürliche und synthetische pulverige, körnige oder latexförmige Polymere verwendet werden, wie Gummiarabicum, Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat, sowie natürliche Phospholipide, wie Kephaleine und Lecithine, und synthetische Phospholipide. Weitere Additive können mineralische und vegetabile Öle sein.

Es können Farbstoffe wie anorganische Pigmente, z.B. Eisenoxid, Titanoxid, Ferrocyanblau und organische Farbstoffe, wie Alizarin-, Azo- und Metallphthalocyaninfarbstoffe und Spurennährstoffe wie Salze von Eisen, Mangan, Bor, Kupfer, Kobalt, Molybdän und Zink verwendet werden.

Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95 Gewichtsprozent Wirkstoff, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90%.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können in ihren handelsüblichen Formulierungen sowie in den aus den Formulierungen bereiteten Anwendungsformen in Mischung mit anderen Wirkstoffen, wie Insektiziden, Lockstoffen, Sterilantien, Akariziden, Nematiziden, Fungiziden, wachstumsregulierenden Stoffen oder Herbiziden vorliegen. Zu den Insektiziden zählen beispielsweise Phosphorsäureester, Carbamate, Carbonsäureester, chlorierte Kohlenwasserstoffe, Phenylharnstoffe, durch Mikroorganismen hergestellte Stoffe u.a..

Genannt seien die folgenden Verbindungen:

Acrinathrin, Alphamethrin, Betacyfluthrin, Bifenthrin, Brofenprox, Cis-Resmethrin, Clopythrin, Cycloprothrin, Cyfluthrin, Cyhalothrin, Cypermethrin, Deltamethrin, Esfenvalerate, Etofenprox, Fenprothrin, Fenvalerate, Flucythrinate, Fluvalinate, Lambda-Cyhalothrin, Permethrin, Pyresmethrin, Pyrethrum, Silafluofen, Talomethrin, Zetamethrin, Alanycarb, Bendiocarb, Benfuracarb, Bufencarb, Butocarboxim, Carbaryl, Cartap, Ethiofencarb, Fenobucarb, Fenoxycarb, Isoprocarb, Methiocarb, Methomyl, Metolcarb, Oxamyl, Pirimicarb, Promecarb, Propoxur, Terbam, Thiodicarb, Thiofanox, Trimethacarb, XMC, Xylcarb, Acephate, Azinphos A, Azinphos M, Bromophos A, Cadusafos, Carbophenothion, Chlorfenvinphos, Chlormephos, Chlorpyrifos, Chlorpyrifos M, Cyanophos, Demeton M, Demeton-S-methyl, Demeton S, Diazinon, Dichlorvos, Dicliphos, Dichlorfenthion, Dicrotophos, Dimethoate, Dimethylvinphos, Dioxathion, Disulfoton, Edifenphos, Ethion, Etrimphos, Fenitrothion, Fenthion, Fonophos, Formothion, Heptenophos, Iprobenfos, Isazophos, Isoxathion, Phorate, Malathion, Mecarbam, Mervinphos, Mesulfenphos, Methacrifos, Methamidophos, Naled, Omethoate, Orydemeton M, Orydeprofos, Parathion A, Parathion M, Phenthoate, Phorate, Phosalone, Phosmet, Phosphamidon, Phoxim, Pirimiphos A, Pirimiphos M, Propaphos, Prothiophos, Prothoate, Pyraclophos, Pyridaphenthion, Quinalphos, Salithion, Sebufos, Sulfotep, Sulprofos, Tetrachlorvinphos, Temephos, Thiomethon, Thionazin, Trichlorfon, Triazophos, Vamidothion, Buprofezin, Chlorfluazuron, Diflubenzuron, Flucycloxuron, Flufenoxuron, Hexaflumuron, Pyriproxifen, Tebufenozide, Teflubenzuron, Triflumuron, Imidacloprid, Nitenpyram, N-[(6-Chloro-3-pyridinyl)methyl]-N'-cyano-N-methylethanimidamid (NI-25), Abamectin, Amitrazin, Avermectin, Azadirachtin, Bensultap, Bacillus thuringiensis, Cyromazine, Diafenthiu-

ron, Emamectin, Ethofenprox, Fenpyrad, Fipronil, Flufenprox, Lufenuron, Metaldehyd, Milbemectin, Pymetrozine, Tebufenpyrad, Triazuron, Aldicarb, Bendiocarb, Benfuracarb, Carbofuran, Carbosulfan, Chlorethoxyfos, Cloethocarb, Disulfoton, Ethophrophos, Etriphos, Fenamiphos, Fipronil, Fonofos, Fosthiazate, Furathiocarb, HCH, Isazophos, Isofenphos, Methiocarb, Monocrotophos, Nitenpyram, Oxamyl, Phorate, Phoxim, Prothiofos, Pyrachlofos, Sebufos, Silafluofen, Tebupirimphos, Tefluthrin, Terbufos, Thiodicarb, Thiafenox, Azocyclotin, Butylpyridaben, Clofentezine, Cyhexatin, Diafenthiuron, Diethion, Emamectin, Fenazaquin, Fenbutatin Oxide, Fenothiocarb, Fenpropathrin, Fenpyrad, Fenpyroximate, Fluazinam, Fluazuron, Flucycloxuron, Flufenoxuron, Fluvalinate, Fubfenprox, Hexythiazox, Ivermectin, Methidathion, Monocrotophos, Moxidectin, Naled, Phosalone, Profenofos, Pyraclofos, Pyridaben, Pyrimidifen, Tebufenpyrad, Thuringiensin, Triarathene sowie 4-Bromo-2-(4-chlorophenyl)-1-(ethoxysymethyl)-5-(trifluoromethyl)-1H-pyrrole-3-carbonitril (AG 303630).

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können ferner in ihren handelsüblichen Formulierungen sowie in den aus diesen Formulierungen bereiteten Anwendungsformen in Mischung mit Synergisten vorliegen. Synergisten sind Verbindungen, durch die die Wirkung der Wirkstoffe gesteigert wird, ohne daß der zugesetzte Synergist selbst aktiv sein muß.

Der Wirkstoffgehalt der aus den handelsüblichen Formulierungen bereiteten Anwendungsformen kann in weiten Bereichen variieren. Die Wirkstoffkonzentration der Anwendungsformen kann von 0,0000001 bis zu 95 Gew.-% Wirkstoff, vorzugsweise zwischen 0,0001 und 1 Gew.-% liegen.

Die Anwendung geschieht in einer den Anwendungsformen angepaßten üblichen Weise.

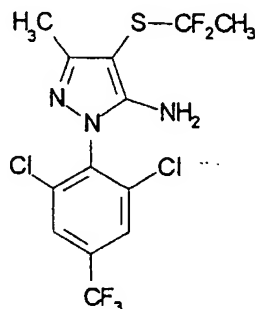
Bei der Anwendung gegen Hygiene- und Vorratsschädlinge zeichnen sich die Wirkstoffe durch eine hervorragende Residualwirkung auf Holz und Ton sowie durch eine gute Alkalistabilität aus.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) soll anhand der folgenden Beispiele erläutert werden:

Prozentangaben beziehen sich, wo nichts anders angegeben wird, auf Gewichtsprocente.

Herstellungsbeispiele

Beispiel 1:



(Verfahrensvariante a)

15,5g (0,05 Mol) 5-Amino-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-3-methyl-pyrazol werden in 120 ml absolutem Dichlormethan gelöst und mit 4,35g (0,055 Mol) absolutem Pyridin versetzt. Dann kühlt man auf 0-5 °C ab und tropft 7,3g (0,055 Mol) 1,1-Difluorethylsulfenchlorid zu. Man rührt 3 Stunden bei 0 °C und dann über Nacht bei Raumtemperatur. Anschließend wäscht man 2 mal mit Wasser, trocknet mit Magnesiumsulfat und zieht das Lösungsmittel im Vakuum ab.

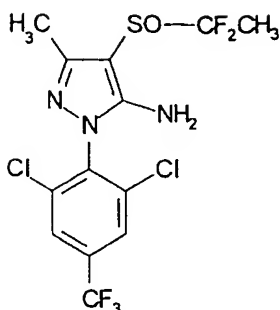
Man erhält 13,1g (65 % der Theorie) an 5-Amino-3-methyl-4-(1,1-difluorethylthio)-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-pyrazol vom Schmelzpunkt 123-125 °C.

Beispiel 2:

5

10

15



(Verfahrensvariante b)

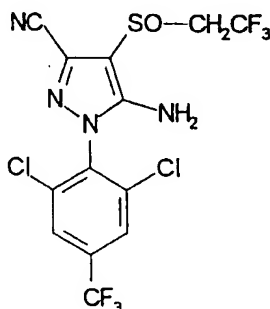
20 4,6g (0,0113 Mol) 5-Amino-3-methyl-4-(1,1-difluorethylthio)-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-pyrazol werden in etwa 10 Minuten bei 25°C-35°C in 30 ml 80%ige Schwefelsäure eingetragen. Unter Kühlung werden 1 ml 35 %ige H₂O₂-Lösung zugetropft, anschließend wird noch 20 Stunden bei Raumtemperatur nachgerührt. Das Reaktionsgemisch wird dann mit Wasser verdünnt und die Ausfällung wird abgesaugt. Nach dem Verrühren mit Petrolether erhält man 1,8g (38 % der Theorie) an 5-Amino-3-methyl-4-(1,1-difluorethylsulfinyl)-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-pyrazol vom Schmelzpunkt 177-179°C.

Beispiel 3:

30

35

40



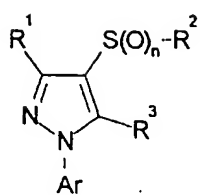
(Verfahrensvariante b)

45

2g (0,005 Mol) 5-Amino-3-cyano-4-(2,2,2-trifluorethylthio)-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-pyrazol werden in 10 ml Essigsäure gelöst und mit einer Spatelspitze Natriumwolframat versetzt. Zu dieser Lösung werden bei Raumtemperatur tropfenweise 6 g (0,052 Mol) 30%-ige H₂O₂-Lösung zugesetzt. Es wird noch 18 Stunden nachgerührt. Da laut Dünnschichtchromatogramm der Umsatz noch nicht vollständig war, werden weitere 6g (0,052 Mol) 30%-ige H₂O₂-Lösung zugesetzt und nochmals 18 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Danach wird das Reaktionsgemisch mit ca. 100 ml Wasser verdünnt und mit Dichlormethan extrahiert. Die Dichlormethanphase wird über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum einrotiert.

Man erhält 1g (47 % der Theorie) an 5-Amino-3-cyano-4-(2,2,2-trifluorethylsulfonyl)-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-pyrazol vom Schmelzpunkt 157°C.

50 Analog den Herstellungsbeispielen 1, 2 und 3 und entsprechend den angegebenen Verfahren (a) oder (b) können die folgenden Endprodukte der Formel (I) erhalten werden:



(I)

Tabelle 2:

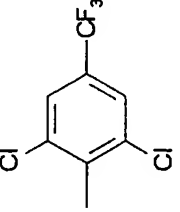
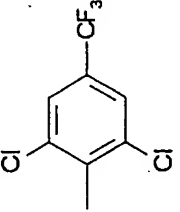
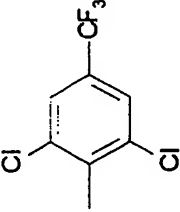
Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	n	Ar	physikalische Konstanten
4	-CH ₂ OCH ₃	-CF ₂ CH ₃	NH ₂	0		¹ H-NMR δ*)=(8,2 (s, 2H); 6,2 (s, NH ₂); 4,3 (s, 2H); 3,25 (s, 3H); 1,88 (t, 3H))
5	CN	-CF ₂ CH ₃	NH ₂	0		Fp.: 166°C
6	H	-CF ₂ CH ₃	NH ₂	0		Fp.: 68-69°C

Tabelle 2: (Fortsetzung)

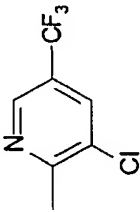
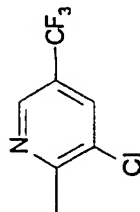
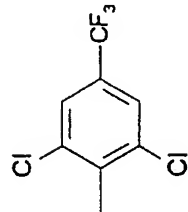
Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	n	Ar	physikalische Konstanten
7	-CH ₂ OCH ₃	-CF ₂ CH ₃	NH ₂	0		¹ H-NMR δ**)=(8,99 (d, 1H); 8,78 (d, 1H); 6,3 (bs, NH ₂); 4,3 (s, 2H); 3,21 (s, 3H); 1,90 (t, 3H))
8	CH ₃	-CF ₂ CH ₃	NH ₂	0		¹ H-NMR δ*)=(8,6 (d, 1H); 8,15 (d, 1H); 5,5 (bs, NH ₂); 2,3 (s, 3H); 1,9 (t, 3H))
9	CH ₃	-CF ₂ CH ₃	NH ₂	2		¹ H-NMR δ**)=(9,05 (d, 1H); 8,82 (d, 1H); 6,89 (bs, NH ₂); 2,20 (s, 3H); 2,02 (t, 3H))

Tabelle 2: (Fortsetzung)

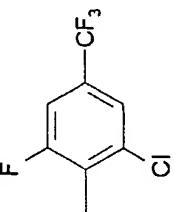
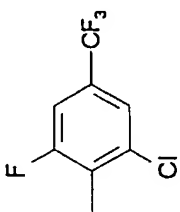
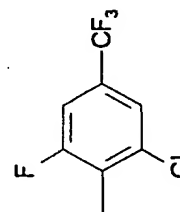
Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	n	Ar	physikalische Konstanten
10	CH ₃	-CF ₂ CH ₃	NH ₂	2		¹ H-NMR δ*)=(7,68 (bs); 7,49 (d); 4,28 (bs, NH ₂); 2,3 (s, CH ₃); 1,9 (t, 3H))
11	-CH ₂ OCH ₃	-CF ₂ CH ₃	NH ₂	0		¹ H-NMR δ**)=(8,05 (m, 2H); 6,25 (bs, NH ₂); 4,3 (m, 2H); 3,22 (s, 3H); 1,89 (t, 3H))
12	CH ₃	-CF ₂ CH ₃	NH ₂	0		¹ H-NMR δ**)=(8,03 (m, 2H); 6,15 (bs, NH ₂); 2,1 (s, 3H); 1,85 (t, 3H))

Tabelle 2: (Fortsetzung)

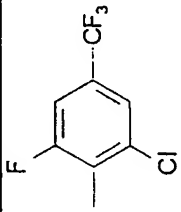
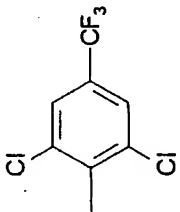
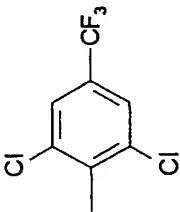
Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	n	Ar	physikalische Konstanten
13	-CH ₂ OCH ₃	-CH ₂ CF ₃	NH ₂	0		Fp.: 77°C
14	-CN	-CH ₂ CF ₃	NH ₂	0		¹ H-NMR δ** = (7,8 (s, 2H); 6,12 (bs, NH ₂); 3,4 (q, 2H))
15	-CH ₃	-CH ₂ CF ₃	NH ₂	0		Fp.: 126-128°C

Tabelle 2: (Fortsetzung)

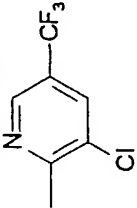
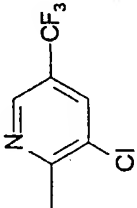
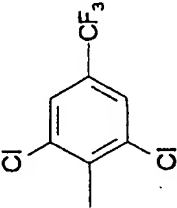
Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	n	Ar	physikalische Konstanten
16	-CH ₂ OCH ₃	-CH ₂ CF ₃	NH ₂	0		¹ H-NMR δ**)= (8,95 (d, 1H); 8,75 (d, 1H); 6,12 (bs, NH ₂); 4,32 (s, 2H); 3,45 (q, 2H); 3,28 (s, 3H))
17	-CH ₃	-CH ₂ CF ₃	NH ₂	0		Fp.: 36°C
18	H	-CH ₂ CF ₃	NH ₂	0		Fp.: 90-92°C

Tabelle 2: (Fortsetzung)

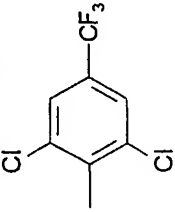
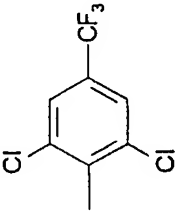
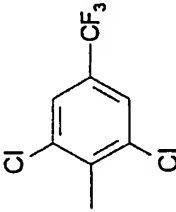
Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	n	Ar	physikalische Konstanten
19	-CH ₂ OCH ₃	-CH ₂ CF ₃	NH ₂	1		Wachs
20	H	-CH ₂ CF ₃	NH ₂	1		Fp.: 134-136°C
21	CH ₃	-CH ₂ CF ₃	NH ₂	1		Fp.: 104-105°C

Tabelle 2: (Fortsetzung)

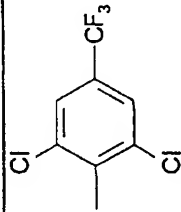
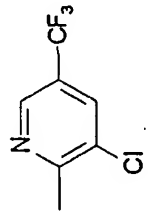
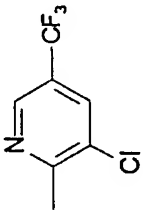
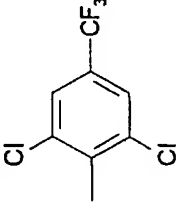
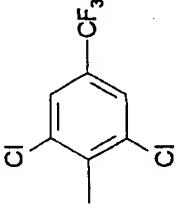
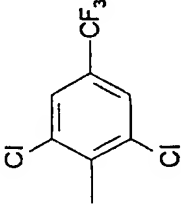
Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	n	Ar	physikalische Konstanten
22	-CN	-CF ₂ CH ₃	NH ₂	2		Fp.: 163°C
23	-CH ₂ OCH ₃	-CH ₂ CF ₃	NH ₂	2		¹ H-NMR δ**) = (9,04 (d, 1H); 8,85 (d, 1H); 6,71 (bs, NH ₂); 4,61 (q, 2H); 4,40 (s, 2H); 3,30 (s, 3H))
24	-CH ₂ OCH ₃	-CH ₂ CF ₃	NH ₂	2		

Tabelle 2: Fortsetzung)

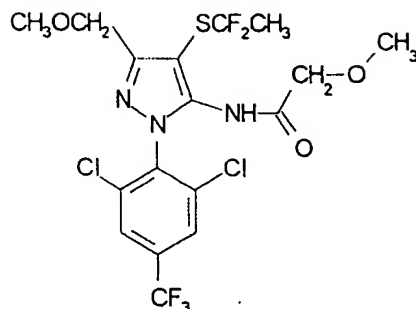
Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	n	Ar	physikalische Konstanten
25	CH ₃	-CH ₂ CF ₃	NH ₂	2		Fp.: 160°C
26	CH ₂ Br	-CF ₂ CH ₃	NH ₂	0		Fp.: 68°C
27	-C(CH ₃) ₃	-CF ₂ CH ₃	NH ₂	0		Fp.: 117°C

Beispiel 28

5

10

15



(Verfahrensvariante c)

20

2g (0,005 Mol) 5-Amino-4-(1,1-difluorethylthio)-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-3-methoxymethyl-pyrazol werden in 20 ml wasserfreiem Toluol gelöst und mit 2g (0,025 Mol) wasserfreiem Pyridin versetzt. Man tropft in 5 Minuten 0,8g (0,007 Mol) Methoxyacetylchlorid dazu und rührt anschließend noch 12 Stunden bei 80 °C nach. Zur Aufarbeitung verdünnt man mit Wasser, trennt die organische Phase ab, trocknet über Magnesiumsulfat und engt die organische Phase im Vakuum ein. Es verbleiben 1,4g (60 % der Theorie) an 5-Methoxymethyl-carbonylamino-4-(1,1-difluorethylthio)-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-3-methoxymethyl-pyrazol als braunes Wachs.

¹H-NMR δ^a) = (10,3ppm (1H); 8,2ppm (2H); 4,48ppm (2H); 3,9ppm (2H); 3,29ppm (3H); 3,18ppm (3H); 1,89ppm (3H)).

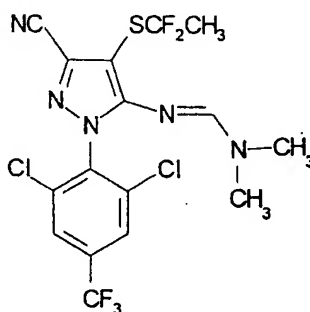
30

Beispiel 29:

35

40

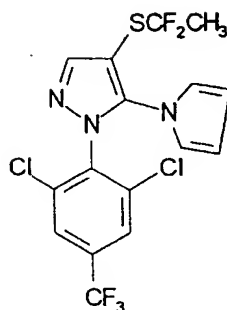
45



(Verfahrensvariante d)

0,4g (0,001 Mol) 5-Amino-3-cyano-4-(1,1-difluorethylthio)-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-pyrazol in 2g (0,017 Mol) Dimethylformamid-dimethylacetal werden 18 Stunden auf 130 °C erhitzt, anschließend im Vakuum einrotiert.

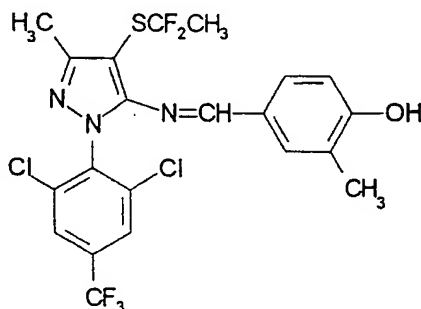
Man erhält 0,4g (89 % der Theorie) an 5-(N,N-Dimethylaminomethylidenimino)-3-cyano-4-(1,1-difluorethylthio)-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-pyrazol als orangefarbenes Öl vom Siedepunkt 220 °C/0,01mm.

Beispiel 30

(Verfahrensvariante e)

5,88g (0,015 Mol) 5-Amino-4-(1,1-difluorethylthio)-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-pyrazol werden in 100 ml Toluol gelöst, mit 2,2g (0,0165 Mol) 2,5-Dimethoxytetrahydrofuran und einer Spatelspitze p-Toluolsulfonsäure versetzt und 20 Stunden am Wasserabscheider erhitzt. Das Lösungsmittel wird im Vakuum abgezogen, der verbleibende Rückstand mit Lignoïn verrührt und abgesaugt.

Man erhält 4,6g (69% der Theorie) an 4-(1,1-Difluorethylthio)-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-5-(pyrrol-1-yl)-pyrazol.

Beispiel 31:

(Verfahrensvariante f)

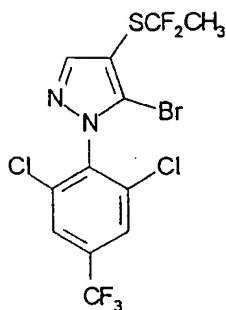
5g (12,3 mMol) 5-Amino-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-3-methyl-4-(1,1-difluorethylthio)-pyrazol und 5g (32,9 mMol) 3-Methoxy-4-hydroxybenzaldehyd werden ohne Lösungsmittel mit 4g Molekularsieb Baylith SV 133 versetzt und 18 Stunden bei einer Ölbadtemperatur von 140 °C gerührt. Zur Aufarbeitung löst man das Gemisch in Methylenchlorid und filtriert vom Molekularsieb ab. Das Filtrat wird im Vakuum eingeeengt und der Überschuß Vanillin wird destillativ entfernt (bis 140 °C/0,1 mm). Der braune Rückstand wird in Ethanol aufgenommen und über 100g Kieselgel 60 filtriert. Nach dem Abdampfen des Lösungsmittels verbleiben 2,4g (36 % der Theorie) an 5-(4-Hydroxy-3-methoxybenzylidenamino)-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-3-methyl-4-(1,1-difluorethylthio)-pyrazol als glänzend braunen Feststoff vom Schmelzpunkt 67 °C.

Beispiel 32:

5

10

15



(Verfahrensvariante h)

20 5,88g (0,015 Mol) 5-Amino-4-(1,1-difluorethylthio)-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-pyrazol werden in 50 ml Bromoform gelöst. Bei 80 °C tropft man 4,64g (0,045 Mol) tert-Butylnitrit dazu, anschließend rührt man noch 1 Stunde bei 80 °C nach. Dann wird das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen.

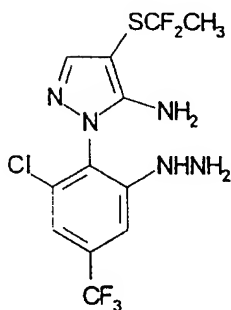
Man erhält 3,7g (54 % der Theorie) 5-Brom-4-(1,1-difluorethylthio)-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-pyrazol. $^1\text{H-NMR } \delta^{\text{a}}$ = 7,8ppm (s, 2H); 7,75ppm (s, 1H); 1,95ppm (t, 3H).

25

Beispiel 33:

30

35



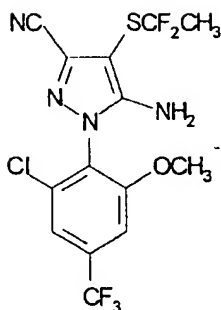
40

(Verfahrensvariante i)

45 5,88g (0,015 Mol) 5-Amino-4-(1,1-difluorethylthio)-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-pyrazol werden in 100 ml Dioxan gelöst und 1,5g (0,03 Mol) Hydrazinhydrat 24 Stunden unter Rückfluß gekocht. Danach werden nochmals 1,5g (0,03 Mol) Hydrazinhydrat dazugegeben und für weitere 24 Stunden unter Rückfluß gekocht. Dann wird das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen, der Rückstand in Wasser aufgenommen und mit Dichlormethan extrahiert.

50 Nach dem abdestillieren des Dichlormethans im Vakuum erhält man 4,1g (71 % der Theorie) an 5-Amino-4-(1,1-difluorethylthio)-1-(2-chlor-4-trifluormethyl-6-hydrazinophenyl)-pyrazol vom Schmelzpunkt 98-99 °C.

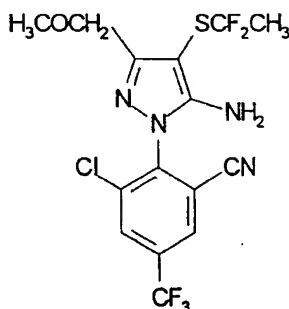
55

Beispiel 34:

(Verfahrensvariante i)

1,3g (0,003 Mol) 5-Amino-3-cyano-4-(1,1-difluorethylthio)-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-pyrazol und 0,4g (0,007 Mol) Natriummethylat werden in 20 ml trockenem Methanol 6 Stunden unter Rückfluß erwärmt. Danach werden nochmals 0,3g (0,005 Mol) Natriummethylat zugegeben und weitere 10 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Nach dem Abziehen des Lösungsmittels im Vakuum wird der verbleibende Rückstand mit Wasser verrührt und abgesaugt. Der Niederschlag wird mehrmals mit Wasser gewaschen und getrocknet.

Man erhält 1,1g (85 % der Theorie) 5-Amino-3-cyano-4-(1,1-difluorethylthio)-1-(2-chlor-4-trifluormethyl-6-methoxyphenyl)-pyrazol vom Schmelzpunkt 79 °C.

Beispiel 35:

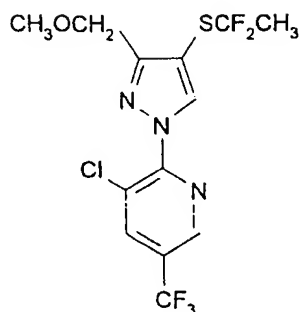
0,7g (1,7 mMol) 5-Amino-1-(2-chlor-6-cyano-4-trifluormethylphenyl)-3-methoxymethyl-4-(1,1-difluorethylthio)-pyrazol und 1g (6,54 mMol) Tetraethylammoniumcyanid werden in 5 ml wasserfreiem Dimethylformamid gelöst und 18 Stunden bei etwa 100-110 °C gerührt. Zur Aufarbeitung gießt man auf 100 ml Wasser und saugt den anfallenden Feststoff ab. Nach mehrmaligem waschen mit Wasser erhält man 0,45 g (63 % der Theorie) an 5-Amino-1-(2-chlor-6-cyano-4-trifluormethyl-3-methoxymethyl-4-(1,1-difluorethylthio)-pyrazol als ockerfarbenen Feststoff vom Schmelzpunkt 84 °C.

Beispiel 36:

5

10

15



9 g (0,022 Mol) 5-Amino-1-(2-chlor-4-trifluormethylpyridyl)-3-methoxymethyl-4-(1,1-difluorethylthio)-pyrazol werden bei 0 °C mit 18 ml Wasser und 18 ml konz. Schwefelsäure versetzt. Bei 0 °C wird eine Lösung aus 2,3 g (0,033 Mol) Natriumnitrit und 10 ml Wasser in etwa 30 Minuten zugetropft. Nach Zugabe von 0,5 g Harnstoff werden bei 0 °C 27 ml (0,261 Mol) hypophosphorige Säure (50 %ige wässrige Lösung) zugetropft. Danach wird noch 18 h bei Raumtemperatur nachgerührt. Nach der Zugabe von Kaliumcarbonat wird die alkalische Lösung mit Dichlormethan extrahiert. Die vereinigten Dichlormethan-Phasen werden nach dem Trocknen über MgSO₄ im Vakuum eingedunstet. Das zurückbleibende Öl wird dann im Kugelrohr destilliert. Bei 180 °C/0,1 mm erhält man 4,2 g (48 % der Theorie) 1-(2-Chlor-4-trifluormethylpyridyl)-3-methoxymethyl-4-(1,1,1-difluorethylthio)-pyrazol als orangefarbenes Öl.

Analog den Herstellungsbeispielen 28 bis 36 und entsprechend den angegebenen Verfahren (c), (d), (e), (f), (g), (h) und (i) können die folgenden Endprodukte der Formel (I) erhalten werden:

30

35

40

45

50

55

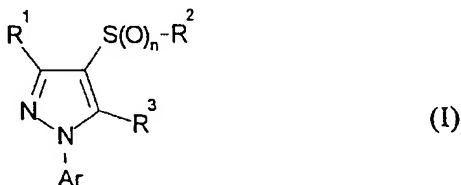


Tabelle 3:

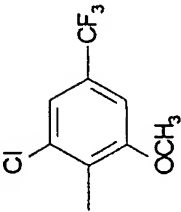
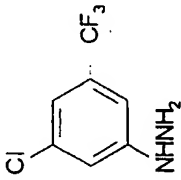
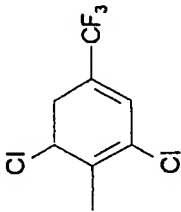
Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	n	Ar	physikalische Konstanten
37	H	-CF ₂ CH ₃	NH ₂	0		Fp.: 131-133°C
38	CH ₃	-CF ₂ CH ₃	NH ₂	0		
39	-CN	-CF ₂ CH ₃	-N=CH-N(CH ₃) ₂	0		

Tabelle 3: (Fortsetzung)

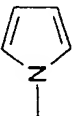
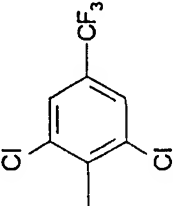
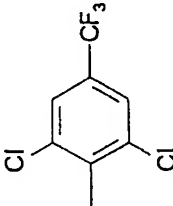
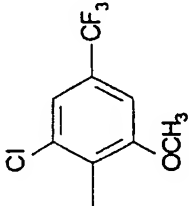
Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	n	Ar	physikalische Konstanten
40	CH ₃	-CF ₂ CH ₃		0		
41	CH ₃	-CF ₂ CH ₃	Br	0		
42	H	-CF ₂ CH ₃	NH ₂	0		

Tabelle 3: (Fortsetzung)

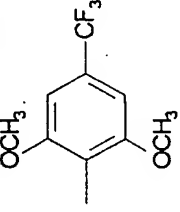
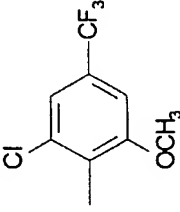
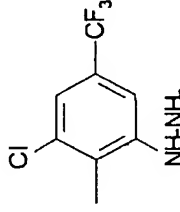
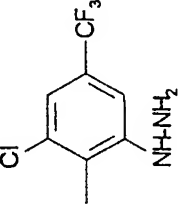
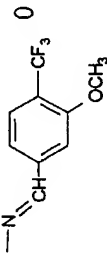
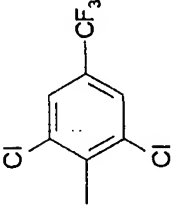
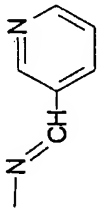
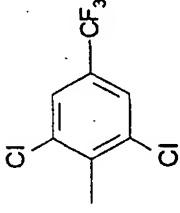
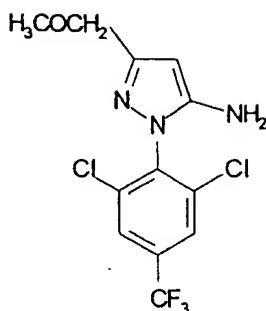
Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	n	Ar	physikalische Konstanten
43	CH ₃	-CF ₂ CH ₃	NH ₂	0		Fp.: 135-138°C
44	-CH ₂ OCH ₃	-CF ₂ CH ₃	NH ₂	0		Harz
45	-CH ₂ OCH ₃	-CF ₃	NH ₂	0		

Tabelle 3: (Fortsetzung)

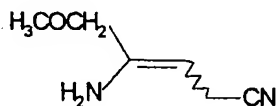
Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	n	Ar	physikalische Konstanten
46	-CH ₂ OCH ₃	-CF ₂ CH ₃	NH ₂	0		
47	-CH ₃	-CF ₂ CH ₃		0		Fp.: 90°C
48	-CH ₃	-CF ₂ CH ₃		0		Wachs

Herstellung der AusgangsverbindungenBeispiel (II-1)

37g (151 mMol) 2,6-Dichlor-4-trifluormethylphenylhydrazin und 4,9g (438 mMol) 1-Cyano-2-amino-3-methoxy-propen in 300 ml Ethanol und 20 ml Essigsäure werden 24 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Danach werden nochmals 12g (49 mMol) 2,6-Dichlor-4-trifluormethylphenylhydrazin zugegeben und für weitere 24 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Anschließend wird das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen, der Rückstand wird säulenchromatographisch (Kieselgel; Laufmittel: Cyclohexan / Essigester 1:1) gereinigt.

Man erhält 48,4g (71 % der Theorie) an 5-Amino-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-3-methoxy-methyl-pyrazol als Öl.

$^1\text{H-NMR } \delta^{\circ} = 7,7\text{ppm (s, 2H); } 5,74\text{ppm (s, 1H); } 4,42\text{ppm (s, 2H); } 3,4\text{ppm (s, 3H)}.$



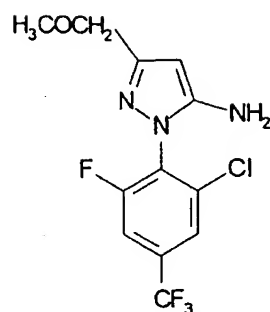
Zu 21,5g (0,19 Mol) Kalium-tert-butylat in 250 ml trockenem Tetrahydrofuran tropft man in etwa 30 Minuten eine Lösung aus 15g (0,21 Mol) Methoxyacetonitril und 10g (0,24 Mol) Acetonitril in 50 ml trockenem Tetrahydrofuran. Nach beendeter Zugabe wird noch 24 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Nach vorsichtiger Hydrolyse mit Wasser wird mit Dichlormethan extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden nach dem Trocknen über Magnesiumsulfat im Vakuum eingeeengt. Die anschließende fraktionierte Destillation liefert bei 80 °C/0,2 mm 8,9g (38 % der Theorie) an 2-Amino-1-cyano-3-methoxypropen als orangefarbenes Öl. Aus den $^{13}\text{C-NMR}$ -Daten ergibt sich ein Verhältnis der E/Z-Isomeren von 1:4.

Beispiel (II-2):

5

10

15



Auf analoge Weise wird aus 2-Chlor-6-fluor-4-trifluormethylphenyl-hydrazin und 2-Amino-1-cyano-3-methoxy-propen 5-Amino-1-(2-chlor-6-fluor-4-trifluormethylphenyl)-3-methoxymethylpyrazol erhalten.

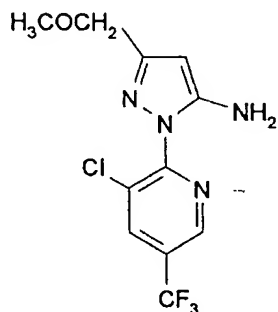
20

Beispiel (II-3):

25

30

35



Auf analoge Weise wird aus 2-Chlor-4-trifluormethylpyridinyl-hydrazin und 2-Amino-1-cyano-3-methoxy-propen 5-Amino-1-(2-chlor-4-trifluormethylpyridinyl)-3-methoxymethyl-pyrazol als Öl erhalten.

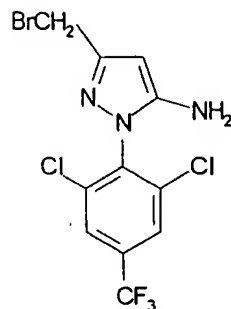
$^1\text{H-NMR } \delta^a) = 8,6\text{ppm (d, 1H); } 8,13\text{ppm (d, 1H); } 5,67\text{ppm (s, 1H); } 4,8\text{ppm (bs, NH}_2\text{); } 4,41\text{ppm (s, 2H); } 3,4\text{ppm (s, 3H).}$

40

45

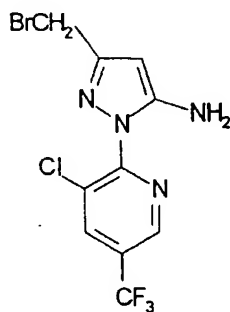
50

55

Beispiel (II-4):

1,5g (4,4 mMol) 5-Amino-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-3-methoxymethylpyrazol werden in einer Mischung aus 30 ml 48 %iger HBr und 15 ml Essigsäure etwa 8 Stunden auf 120-130 °C erhitzt. Das Reaktionsgemisch wird im Vakuum eingeeengt und danach mit verdünnter Ammoniaklösung verrührt. Der braune Feststoff wird abgesaugt und mehrmals mit Wasser gewaschen.

Man erhält 1,6g (93 % der Theorie) 5-Amino-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-3-brommethylpyrazol vom Schmelzpunkt 220 °C.

25 Beispiel (II-5):

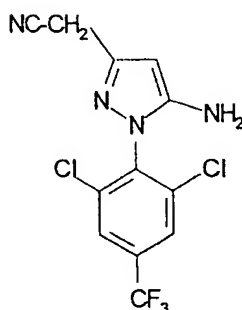
Auf analoge Weise wird das aus 5-Amino-1-(2-chlor-4-trifluormethylpyridyl)-3-methoxymethyl-pyrazol und 48 %iger HBr und Essigsäure 5-Amino-1-(2-chlor-4-trifluormethylpyridyl)-3-brommethyl-pyrazol erhalten.

Beispiel (II-6):

5

10

15



5g (12,9 mMol) 5-Amino-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-3-bromomethylpyrazol werden mit 2,5g (51 mMol) Natriumcyanid in 30 ml Wasser in Gegenwart von 4g (17,6 mMol) Triethylbenzylammoniumchlorid 18 Stunden bei 90 °C gerührt. Man kühlt auf etwa 5 °C ab und saugt den grauen Feststoff ab. Durch Chromatographie an Kieselgel 60 (Laufmittel: Methylenchlorid/Ethanol 1:1) erhält man 1,7g (40 % der Theorie) an 5-Amino-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-3-cyanomethyl-pyrazol als braunen Feststoff vom Schmelzpunkt 98 °C.

^{*)} Die ¹H-NMR-Spektren wurden in Deuteriochloroform (CDCl₃) mit Tetramethylsilan (TMS) als inneren Standard aufgenommen. Angegeben sind die chemische Verschiebung als δ-Wert in ppm.

^{**)} Die ¹H-NMR-Spektren wurden in deuteriertem Dimethylsulfoxid ((CD₃)₂SO) mit Tetramethylsilan (TMS) als inneren Standard aufgenommen. Angegeben sind die chemische Verschiebung als δ-Wert in ppm.

Anwendungsbeispiele

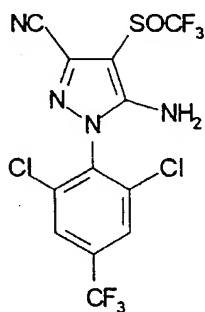
30

In den folgenden Anwendungsbeispielen wird die nachstehend aufgeführte Verbindung als Vergleichssubstanz eingesetzt:

35

40

45



(A)

5-Amino-1-[2,6-dichlor-4-(trifluormethyl)-phenyl]-4-[(trimethyl)-sulfinyl]-3-cyano-1H-pyrazol (bekannt aus EP-A 295 117)

50

Beispiel AMyzus-Test

55 Lösungsmittel: 7 Gewichtsteile Dimethylformamid

Emulgator: 1 Gewichtsteil Alkylarylpoliglykoether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdünnt das Konzentrat

mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Kohlblätter (*Brassica oleracea*), die stark von der Pfirsichblattlaus (*Myzus persicae*) befallen sind, werden durch Tauchen in die Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration behandelt.

Nach der gewünschten Zeit wird die Abtötung in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Blattläuse abgetötet wurden; 0 % bedeutet, daß keine Blattläuse abgetötet wurden.

Bei diesem Test zeigen z.B. die folgenden Verbindungen der Herstellungsbeispiele 1, 6 und 18 überlegene Wirksamkeit gegenüber dem Stand der Technik (Abtötungsgrad 0%), mit einem Abtötungsgrad zwischen 98% und 100% bei einer Wirkstoffkonzentration von 0,1% nach einem Tag.

10 Beispiel B

Aphis-Test (systemische Wirkung)

Lösungsmittel: 7 Gewichtsteile Dimethylformamid

15 Emulgator: 1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Mit je 20 ml Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration werden Bohnenpflanzen (*Vicia faba*), die stark von der schwarzen Bohnenlaus (*Aphis fabae*) befallen sind, angegossen, so daß die Wirkstoffzubereitung in den Boden eindringt, ohne den Sproß zu benetzen. Der Wirkstoff wird von den Wurzeln aufgenommen und in den Sproß weitergeleitet.

Nach der gewünschten Zeit wird die Abtötung in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Blattläuse abgetötet wurden; 0 % bedeutet, daß keine Blattläuse abgetötet wurden.

25 Bei diesem Test zeigen z.B. die folgenden Verbindungen der Herstellungsbeispiele 1, 6, 18, 21 und 33 überlegene Wirksamkeit gegenüber dem Stand der Technik (Abtötungsgrad 0%), mit einem Abtötungsgrad zwischen 90% und 100% bei gleicher Wirkstoffkonzentration von 0,02% nach vier Tagen.

Beispiel C

30

Grenzkonzentrations-Test / Wurzelsystemische Wirkung

Testinsekt: *Phaedon cochleariae*-Larven

Lösungsmittel: 3 Gewichtsteile Aceton

35 Emulgator: 1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel, gibt die angegebene Menge Emulgator zu und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Die Wirkstoffzubereitung wird innig mit Boden vermischt. Dabei spielt die Konzentration des Wirkstoffs in der Zubereitung praktisch keine Rolle, entscheidend ist allein die Wirkstoffgewichtsmenge pro Volumeneinheit Boden, welche in ppm (= mg/l) angegeben wird. Man füllt den behandelten Boden in Töpfe und bepflanzt diese mit Kohl (*Brassica oleracea*). Der Wirkstoff kann so von den Pflanzenwurzeln aus dem Boden aufgenommen und in die Blätter transportiert werden.

Für den Nachweis des wurzelsystemischen Effektes werden nach 7 Tagen ausschließlich die Blätter mit den obengenannten Testtieren besetzt. Nach weiteren 2 Tagen erfolgt die Auswertung durch Zählen oder Schätzen der toten Tiere. Aus den Abtötungszahlen wird die wurzelsystemische Wirkung des Wirkstoffs abgeleitet. Sie ist 100 %, wenn alle Testtiere abgetötet sind und 0 %, wenn noch genau so viele Testinsekten leben wie bei der unbehandelten Kontrolle.

Bei diesem Test zeigen z.B. die folgenden Verbindungen der Herstellungsbeispiele 1, 6, 15, 25, 33, 37 und 38 überlegene Wirksamkeit gegenüber dem Stand der Technik (Abtötungsgrad 0%), mit einem Abtötungsgrad von jeweils 100% bei einer Wirkstoffkonzentration von 2,5 ppm.

Beispiel D

55 Grenzkonzentrations-Test / wurzelsystemische Wirkung

Testinsekt: *Myzus persicae*

Lösungsmittel: 3 Gewichtsteile Aceton

Emulgator: 1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel, gibt die angegebene Menge Emulgator zu und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

5 Die Wirkstoffzubereitung wird innig mit Boden vermischt. Dabei spielt die Konzentration des Wirkstoffs in der Zubereitung praktisch keine Rolle, entscheidend ist allein die Wirkstoffgewichtsmenge pro Volumeneinheit Boden, welche in ppm (= mg/l) angegeben wird. Man füllt den behandelten Boden in Töpfe und bepflanzt diese mit Kohl (*Brassica oleracea*). Der Wirkstoff kann so von den Pflanzenwurzeln aus dem Boden aufgenommen und in die Blätter transportiert werden.

10 Für den Nachweis des wurzelsystemischen Effektes werden nach 7 Tagen ausschließlich die Blätter mit den obengenannten Testtieren besetzt. Nach weiteren 2 Tagen erfolgt die Auswertung durch Zählen oder Schätzen der toten Tiere. Aus den Abtötungszahlen wird die wurzelsystemische Wirkung des Wirkstoffs abgeleitet. Sie ist 100 %, wenn alle Testtiere abgetötet sind und 0 %, wenn noch genau so viele Testinsekten leben wie bei der unbehandelten Kontrolle.

15 Bei diesem Test zeigt z.B. die Verbindung 6 des Herstellungsbeispiels einen Abtötungsgrad von 100 % gegenüber dem Stand der Technik (Abtötungsgrad 0%) bei einer Wirkstoffkonzentration von 20 ppm..

Beispiel E:

20 Blowfly-Larven Test

Testtiere: *Lucilia cuprina*-Larven

Emulgator: 35 Gewichtsteile Ethylenglykolmonomethylether
35 Gewichtsteile Nonylphenolpolyglykolether

25 Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man drei Gewichtsteile Wirkstoff mit sieben Gewichtsteilen des oben angegebenen Gemisches und verdünnt das so erhaltene Emulsionskonzentrat mit Wasser auf die jeweils gewünschte Konzentration.

Etwa 20 *Lucilia cuprina* res.-Larven werden in ein Teströhrchen gebracht, welches ca. 1 cm³ Pferdefleisch und 0,5 ml der Wirkstoffzubereitung enthält. Nach 24 Stunden wird die Wirksamkeit der Wirkstoffzubereitung ermittelt. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Blowfly-Larven abgetötet wurden; 0 % bedeutet, daß keine Blowfly-Larven abgetötet wurden.

Bei diesem Test zeigen z.B. die folgenden Verbindungen der Herstellungsbeispiele 5, 14, 18, 20, 22, 28 und 33 abtötende Wirkung in Höhe von 100 % bei einer Wirkstoffkonzentration ≥ 300 ppm im Vergleich zum Stand der Technik, der diese Wirkung erst bei einer Wirkstoffkonzentration von 1000 ppm erreicht.

35 Beispiel F:

Fliegentest

40 Testtiere: *Musca domestica*, Stamm WHO (N)

Lösungsmittel: 35 Gewichtsteile Ethylenglykolmonomethylether
35 Gewichtsteile Nonylphenolpolyglykolether

Zwecks Herstellung einer geeigneten Formulierung vermischt man drei Gewichtsteile Wirkstoff mit sieben Teilen des oben genannten Lösungsmittel-Emulgator-Gemisches und verdünnt das so erhaltene Emulsionskonzentrat mit Wasser auf die jeweils gewünschte Konzentration.

45 2 ml dieser Wirkstoffzubereitung werden auf Filterpapierscheiben (\varnothing 9,5 cm) pipettiert, die sich in Petrieschalen entsprechender Größe befinden. Nach Trocknung der Filterscheiben werden 25 Testtiere in die Petrieschale überführt und abgedeckt.

Nach 6 Stunden wird die Wirksamkeit der Wirkstoffzubereitung ermittelt. Die Wirksamkeit drückt man in 50 % aus. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Fliegen abgetötet wurden; 0 % bedeutet, daß keine Fliegen abgetötet wurden.

Bei diesem Test zeigt z.B. die Verbindung des Herstellungsbeispiels (6) eine überlegene Wirkung (100% Abtötung) bei einer Wirkstoffkonzentration von 1 ppm, gegenüber dem Stand der Technik (< 100 %).

55

Beispiel G:

Schabentest

- 5 Testtiere: *Blattella germanica* oder *Periplaneta americana*
 Lösungsmittel: 35 Gewichtsteile Ethylenglykolmonomethylether
 35 Gewichtsteile Nonylphenolpolyglykoether
- Zwecks Herstellung einer geeigneten Formulierung vermischt man drei Gewichtsteile Wirkstoff mit sieben Teilen des oben genannten Lösungsmittel-Emulgator-Gemisches und verdünnt das so erhaltene Emulsions-
- 10 konzentrat mit Wasser auf die jeweils gewünschte Konzentration.
- 2 ml dieser Wirkstoffzubereitung werden auf Filterpapierscheiben (\varnothing 9,5 cm) pipettiert, die sich in Petrieschalen entsprechender Größe befinden. Nach Trocknung der Filterscheiben werden 5 Testtiere bei *Blattella germanica* bzw. *Periplaneta americana* in die Petrieschale überführt und abgedeckt.
- Nach 6 Stunden wird die Wirksamkeit der Wirkstoffzubereitung ermittelt. Die Wirksamkeit drückt man in
- 15 % aus. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Fliegen abgetötet wurden; 0 % bedeutet, daß keine Fliegen abgetötet wurden.
- Bei diesem Test zeigt z.B. die Verbindung des Herstellungsbeispiels (1) eine überlegene Wirkung (100 % Abtötung >10 ppm Wirkstoffkonzentration) gegenüber dem Stand der Technik (Abtötungsgrad <100 % bei 10 ppm Wirkstoffkonzentration).

20

Beispiel H

In-vitro-Test an Flöhen (alle Entwicklungsstadien)

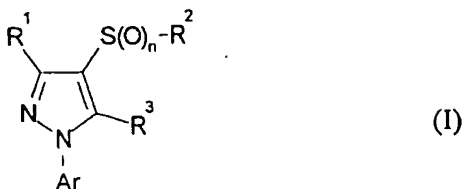
- 25 Testobjekt: Alle Stadien (Eier, Larven, Puppen und Adulte) von *Ctenocephalides felis*.
- Testverfahren: Blutmehl wird in einer flachen Schale über Nacht bei ca. 70 °C getrocknet und anschließend mit einer Maschenweite von 0,63 mm gesiebt.
- Je 1,8g des so aufbereiteten Blutmehl werden in Plastik-Petrischalen von 9,8 cm \varnothing gegeben.
- 30 0,2 ml Substanz werden mit der Eppendorf-Pipette auf die 1,8g Blutmehl gegeben (Verdünnung 1:10). D.h. bei 1 ppm Anwendungskonzentration muß die wäßrige Lösung eine Konzentration von 10 ppm haben. Das Aufbringen der Lösung geschieht tropfenweise über die gesamte Oberfläche des Blutmehl verteilt.
- Die so vorbereiteten Schalen über Nacht trocknen lassen. Mit einer geeigneten
- 35 Vorrichtung wird die Substanz, die jetzt in getrockneten Blutmehlklumpen vorliegen, zerstoßen und durch drehende Bewegungen homogen in der Petrischale verteilt. In die so vorbereiteten Testschalen wird nun eine Spatelspitze ausgesiebter Floheier (die von künstlich infizierten Katzen stammen) gegeben. Die Schale wird mit Parafilm verschlossen und kräftig durchgeschüttelt.
- 40 Die Inkubation geschieht bei 25 °C und 85% relativer Feuchtigkeit. Die Schalen werden in bestimmten Zeitabständen auf Entwicklungsstadien der Flöhe untersucht.
- Testkriterien: Als Kriterien für die in-vitro-Wirkung einer Substanz gilt die Hemmung der Flohenentwicklung, bzw. ein Entwicklungsstillstand vor dem Adulten-Stadium.
- Bewertung: Wirksam: Nach der 1 1/2fachen Entwicklungszeit treten keine adulten Flöhe auf.
- 45 Unwirksam: Nach der 1 1/2fachen Entwicklungszeit treten adulte Flöhe auf.
- Bei diesem Test zeigt z.B. die Verbindung des Herstellungsbeispiels (5) eine deutlich überlegene Wirkung (100 % Abtötung schon bei 1 ppm Wirkstoffkonzentration) gegenüber dem Stand der Technik (0 % Abtötung bei 10 % Wirkstoffkonzentration).

50

55

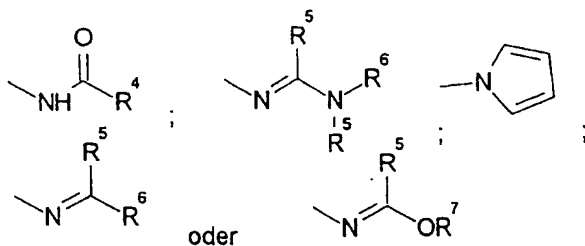
Patentansprüche

1. Substituierte 1-Arylpyrazole der allgemeinen Formel (I)



in welcher

- R¹ für Wasserstoff, Cyano, Alkyl, Alkoxyalkyl, Alkylthioalkyl, Halogenalkyl oder Cyanoalkyl steht,
 R² für Difluorethyl oder Trifluorethyl steht,
 R³ für Wasserstoff, Amino, Halogen oder für eine der folgenden Gruppierungen steht

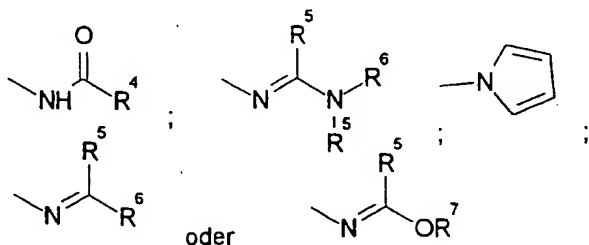


wobei

- R⁴ für Alkyl, Halogenalkyl, Alkoxyalkyl oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl steht,
 R⁵ für Wasserstoff oder Alkyl steht,
 R⁶ für Wasserstoff, Alkyl oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl steht und
 R⁷ für Alkyl steht oder
 R⁵ und R⁶ gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom, an welches sie gebunden sind für einen gegebenenfalls substituierten Heterocyclus stehen,
 Ar für gegebenenfalls substituiertes Phenyl oder Pyridyl steht und
 n für eine Zahl 0, 1 oder 2 steht.

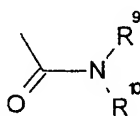
2. Substituierte 1-Arylpyrazole der Formel (I) gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß

- R¹ für Wasserstoff, Cyano, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₄)-Alkoxy-(C₁-C₄)-alkyl, (C₁-C₄)-Halogenalkyl oder (C₁-C₂)-Cyanoalkyl steht,
 R² für Difluorethyl oder Trifluorethyl steht,
 R³ für Wasserstoff, Amino, Halogen oder für eine der folgenden Gruppierungen steht



wobei

- R^4 für (C_1-C_6) -Alkyl, (C_1-C_6) -Halogenalkyl mit 1-3 Halogenatomen, (C_1-C_6) -Alkoxy- (C_1-C_6) -alkyl oder für gegebenenfalls einfach bis dreifach, gleich oder verschieden substituiertes Phenyl steht,
 R^5 für Wasserstoff oder (C_1-C_6) -Alkyl steht,
 R^6 für Wasserstoff (C_1-C_6) -Alkyl oder für gegebenenfalls einfach bis dreifach, gleich oder verschieden substituiertes Phenyl steht,
 R^7 für (C_1-C_6) -Alkyl steht oder
 R^5 und R^6 gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom, an welches sie gebunden sind, für gegebenenfalls substituiertes Pyridyl steht,
 Ar für gegebenenfalls einfach bis dreifach, gleich oder verschieden durch Halogen, Halogen (C_1-C_6) alkyl, Halogen (C_1-C_6) alkylthio, Halogen (C_1-C_6) -alkoxy, Alkoxy, Hydrazino, (C_1-C_6) -Dialkylhydrazino, Amino, Amino (C_1-C_6) alkyl, Diamino (C_1-C_6) alkyl, Imino (C_1-C_6) alkyl, Cyano, - (C_1-C_6) Alkylthio oder die Gruppierung

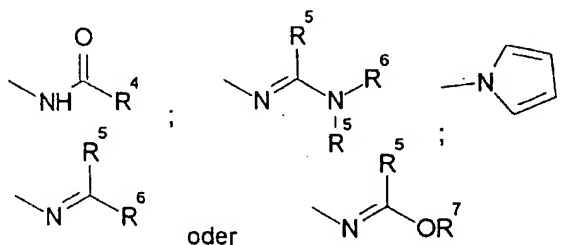


worin

- R^9 und R^{10} gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff oder (C_1-C_6) -Alkyl stehen, substituiertes Phenyl oder Pyridyl steht und
 n für eine Zahl 0, 1 oder 2 steht.

3. Substituierte 1-Arylpyrazole der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß

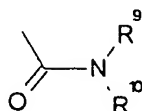
- R^1 für Wasserstoff, Cyano, (C_1-C_4) -Alkyl, (C_1-C_4) -Alkoxy- (C_1-C_2) -alkyl, (C_1-C_2) -Halogenalkyl mit 1 bis 5 gleichen oder verschiedenen Fluor-, Chlor- oder Bromatomen oder Cyanomethyl steht,
 R^2 für Difluorethyl oder Trifluorethyl steht,
 R^3 für Wasserstoff, Amino, Brom oder für eine der folgenden Gruppierungen steht



wobei

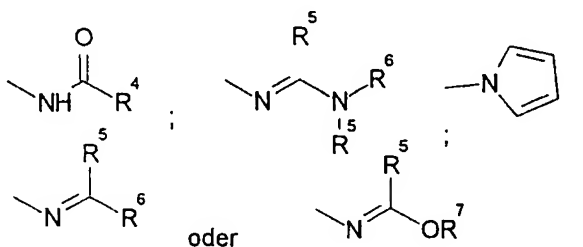
- R^4 für (C_1-C_4) -Alkyl, (C_1-C_4) -Halogenalkyl mit 1-3 Halogenatomen, (C_1-C_4) -Alkoxy- (C_1-C_2) -alkyl oder für gegebenenfalls einfach bis dreifach gleich oder verschieden substituiertes Phenyl steht,
 R^5 für Wasserstoff oder (C_1-C_4) -Alkyl steht,
 R^6 für Wasserstoff, (C_1-C_4) -Alkyl oder für gegebenenfalls einfach oder zweifach, gleich oder verschieden substituiertes Phenyl oder für 4-Hydroxy-3-methoxy-phenyl steht,
 R^7 für (C_1-C_4) -Alkyl steht oder
 R^5 und R^6 gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom, an welches sie gebunden sind, für gegebenenfalls substituiertes Pyridyl steht,
 Ar für gegebenenfalls einfach bis dreifach, gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Trifluormethyl, Trifluormethylthio, Trifluormethoxy, Methoxy, Hydrazino, Dimethylh-

ydrazino, Amino, Methylamino, Dimethylamino, Iminomethyl, Cyano, Methylthio oder die Gruppierung



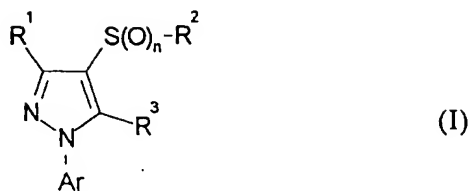
10 worin
 R^9 und R^{10} gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl stehen,
 substituiertes Phenyl oder Pyridyl steht und
 n für eine Zahl 0, 1 oder 2 steht.

- 15 4. Substituierte 1-Arylpyrazole der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1. dadurch gekennzeichnet, daß
- R¹ für Wasserstoff, Cyano, (C₁-C₄)-Alkyl, Methoxymethyl, Ethoxymethyl, Methoxyethyl, Ethoxyethyl, Trifluormethyl, Brommethyl und Cyanomethyl steht,
- R² für 1,1-Difluorethyl oder 2,2,2-Trifluorethyl steht,
- 20 R³ für Wasserstoff, Amino, Brom oder für eine der folgenden Gruppierungen steht



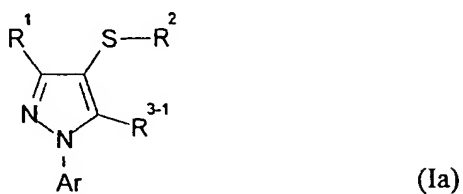
	wobei	
35	R ⁴	für (C ₁ -C ₄)-Alkyl, (C ₁ -C ₄)-Halogenalkyl mit 1-3 Halogenatomen, (C ₁ -C ₄)-Alkoxy-(C ₁ -C ₂)-alkyl oder für gegebenenfalls einfach bis dreifach gleich oder verschieden substituiertes Phenyl steht,
	R ⁵	für Wasserstoff oder (C ₁ -C ₄)-Alkyl steht,
	R ⁶	für Wasserstoff, (C ₁ -C ₄)-Alkyl oder für gegebenenfalls einfach oder zweifach, gleich
40		oder verschieden substituiertes Phenyl oder für 4-Hydroxy-3-methoxy-phenyl steht,
	R ⁷	für (C ₁ -C ₄)-Alkyl steht oder
	R ⁵ und R ⁶	gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom, an welches sie gebunden sind, für gegebenenfalls substituiertes Pyridyl steht,
	Ar	für zweifach oder dreifach, gleich oder verschieden substituiertes Phenyl steht, wobei
45		in der 2-Position Fluor oder Chlor, in der 4-Position Trifluormethyl und in der 6-Position Fluor, Chlor, Cyano, Methoxy, Methylthio, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Trifluormethylthio, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Trifluormethylthio steht oder
	Ar	für einen 2-Pyridyl-Rest steht, welcher in 4-Position durch Trifluormethyl und in 6-Position durch Fluor oder Chlor substituiert ist und
50	n	für eine Zahl 0, 1 oder 2 steht.

- 5. Verfahren zur Herstellung von substituierten 1-Arylpyrazolen der allgemeinen Formel (I)**



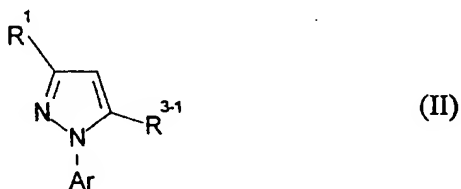
10 in welcher
 R¹, R², R³, Ar und n die in Anspruch 1 genannten Bedeutungen haben, dadurch gekennzeichnet, daß
 man

15 a) substituierte 1-Aryl-4-mercapto-pyrazole der Formel (Ia)



25 in welcher

R¹, R², Ar und n die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben und
 R³⁻¹ für Wasserstoff oder Amino steht, erhält,
 wenn man
 30 Pyrazolderivate der Formel (II)



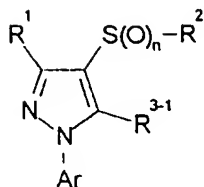
40 in welcher

R¹, R³⁻¹ und Ar die in Anspruch 1 beziehungsweise oben angegebenen Bedeutungen haben,
 mit Sulfonylhalogeniden der Formel (III)

45 R²-S-Hal (III)

in welcher

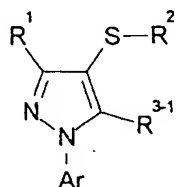
R² die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat und
 Hal für Halogen, insbesondere Chlor oder Brom steht,
 50 gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines
 Reaktionshilfsmittels umgesetzt, oder
 b) daß man substituierte 1-Arylpyrazole der Formel (Ib)



(Ib)

in welcher

$\text{R}^1, \text{R}^2, \text{R}^{3-1}$ die oben angegebenen Bedeutungen haben und
 n für die Zahl 1 oder 2 steht, erhält,
 wenn man Verbindungen der Formel (Ia)

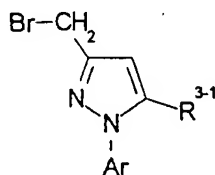


(Ia)

in welcher

$\text{R}^1, \text{R}^2, \text{R}^{3-1}$ die oben angegebenen Bedeutungen haben
 mit Oxidationsmitteln gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in
 Gegenwart eines Katalysators oxidiert.

6. Schädlingsbekämpfungsmittel, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einem 1-Arylpyrazol der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1.
7. Verfahren zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen, insbesondere von Insekten, dadurch gekennzeichnet, daß man 1-Arylpyrazole der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1 auf tierische Schädlinge und/oder ihren Lebensraum einwirken läßt.
8. Verwendung von 1-Arylpyrazolen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1 zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen, insbesondere von Insekten.
9. Insektizide Mittel, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einem 1-Arylpyrazol der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1.
10. Verfahren zur Herstellung von Mitteln gegen tierische Schädlinge, dadurch gekennzeichnet, daß man 1-Arylpyrazole der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1 mit Streckmitteln und/oder oberflächenaktiven Mitteln vermischt.
11. Brommethylpyrazole der allgemeinen Formel (IIb)



(IIb)

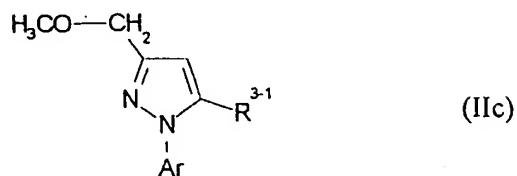
dadurch gekennzeichnet, daß

R^{3-1} für Wasserstoff oder Amino steht und
 Ar für gegebenenfalls substituiertes Phenyl oder Pyridyl steht.

12. Methoxymethylpyrazole der allgemeinen Formel (IIc)

5

10



15

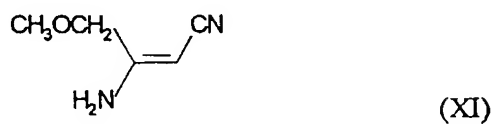
dadurch gekennzeichnet, daß

R^{3-1} für Wasserstoff oder Amino steht und
 Ar für gegebenenfalls substituiertes Phenyl oder Pyridyl steht.

13. 2-Amino-1-cyano-3-methoxypropen der allgemeinen Formel (XI)

20

25



30

35

40

45

50

55



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung
EP 94 11 9498

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
D,X	EP-A-0 295 117 (MAY & BAKER LIMITED) 14. Dezember 1988 * Seite 35 - Seite 36; Anspruch 1 * * Seite 2, Zeile 3 - Zeile 4 * * Seite 2, Zeile 48 * * Seite 3, Zeile 45 - Zeile 46 * * Seite 4, Zeile 25 * ---	1-4,8	C07D231/44 A01N43/56 A01N43/40 A01N43/36 C07D231/18 C07D401/04 C07D403/04 C07D231/38 C07C255/30
D,X	EP-A-0 201 852 (BAYER AG) 20. November 1986 * Seite 125 - Seite 126; Anspruch 1 * ---	1-4,8	
X	JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY, PERKIN TRANSACTIONS 2, Nr.6, Juni 1993, LETCHWORTH GB Seiten 1099 - 1102 M.J. REMUINAN ET AL. 'Synthesis and Luminiscence Properties of Europium(III) and Terbium(III) Complexes with Polyacid Chelates Derived from 2,6-Bis(N-pyrazolyl)pyridine' * Seite 1100; Verbindung Nr. 4 * ---	11	
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 62, no. 12, 7. Juni 1965, Columbus, Ohio, US; 'Sulfonamides.' Spalte 14687C ; * Zusammenfassung * & FR-A-1 382 419 (CIBA LTD.) 18. Dezember 1964 -----	12	
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchesort DEN HAAG		Abschlußdatum der Recherche 28. März 1995	Prüfer Fink, D
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE			
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument I : aus andern Gründen angeführtes Dokument ----- & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	